明細書

非対称モノアントラセン誘導体、有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを利用した有機エレクトロルミネッセンス素子

技術分野

本発明は、非対称モノアントラセン誘導体、有機エレクトロルミネッセンス素子用材料及びそれを利用した有機エレクトロルミネッセンス素子に関し、さらに詳しくは、発光効率が高く長寿命な有機エレクトロルミネッセンス素子、それを実現する非対称モノアントラセン誘導体及び有機エレクトロルミネッセンス素子、利料に関するものである。

背景技術

有機エレクトロルミネッセンス素子(以下エレクトロルミネッセンスをELと略記することがある)は、電界を印加することより、陽極より注入された正孔と陰極より注入された電子の再結合エネルギーにより蛍光性物質が発光する原理を利用した自発光素子である。イーストマン・コダック社のC.W.Tangらによる積層型素子による低電圧駆動有機EL素子の報告(C.W.Tang, S.A. Vanslyke, アプライドフィジックスレターズ(Applied Physics Letters),51巻、913頁、1987年等)がなされて以来、有機材料を構成材料とする有機EL素子に関する研究が盛んに行われている。Tangらは、トリス(8ーヒドロキシキノリノールアルミニウム)を発光層に、トリフェニルジアミン誘導体を正孔輸送層

に用いている。積層構造の利点としては、発光層への正孔の注入 効率を高めること、陰極より注入された電子をブロックして再結 合により生成する励起子の生成効率を高めること、発光層内で生 成した励起子を閉じ込めること等が挙げられる。この例のように 有機EL素子の素子構造としては、正孔輸送(注入)層、電子輸 送発光層の2層型、または正孔輸送(注入)層、発光層、電子輸 送(注入)層の3層型等がよく知られている。こうした積層型構 造素子では注入された正孔と電子の再結合効率を高めるため、素 子構造や形成方法の工夫がなされている。

また、発光材料としてはトリス(8 - キノリノラート)アルミニウム錯体等のキレート錯体、クマリン誘導体、テトラフェニルブタジエン誘導体、ビススチリルアリーレン誘導体、オキサジアゾール誘導体等の発光材料が知られており、それらからは青色から赤色までの可視領域の発光が得られることが報告されており、カラー表示素子の実現が期待されている(例えば、特許文献 1、特許文献 2、特許文献 3 等)。

また、発光材料としてフェニルアントラセン誘導体を用いた素子が、特許文献4に開示されている。このようなアントラセン誘導体は青色発光材料として用いられるが、素子寿命を伸ばすことが望まれていた。アントラセンの9,10位にフルオランる材料が特許文献5に、アントラセンの9,10位にフルオランテン基を有する素子材料が特許文献6に開示されている。これらのアントラセン誘導体も青色発光材料として用いられるが、やはり素子寿命の改善が求められていた。さらに、特許文献7に種々のアントラセン誘導体を正孔輸送材料として用いることが開示されている。しかしながら、発光材料としての評価は未だ成されていなかった。

【特許文献1】 特開平8-239655号公報

【特許文献2】 特開平7-138561号公報

【特許文献3】 特開平3-200289号公報

【特許文献4】 特開平8-012600号公報

【特許文献 5】 特開平11-3782号公報

【特許文献 6】 特開 2 0 0 1 一 2 5 7 0 7 4 号公報

【特許文献7】 特開2000-182776号公報

発明の開示

本発明は、前記の課題を解決するためなされたもので、発光効率が高く、長寿命な有機EL素子及びそれを実現する非対称モノアントラセン誘導体及び有機EL素子用材料を提供することを目的とする。

本発明者らは、前記目的を達成するために、鋭意研究を重ねた結果、下記一般式(1)で表される非対称型の特定のモノアントラセン構造を有する化合物を有機EL素子における発光材料として用いると、発光効率が高く、寿命が長い有機EL素子が得られることを見出し、本発明を完成するに至った。また、下記一般式(1)で表されるような非対称型のモノアントラセン構造を有する化合物を用いることにより、化合物の蒸着温度を低くすることができ、蒸着時の化合物の熱分解も抑制される。

すなわち、本発明は、下記一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体、該非対称モノアントラセン誘導体からなる有機EL素子用材料、並びに陰極と陽極間に少なくとも発光層を含む一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を単独もしくは

混合物の成分として含有する有機 E L 素子を提供するものである。

$$R^{9}$$
 R^{2}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}

(1)

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim 5$ 0 の芳香族炭化水素環基であり、m及びnは、それぞれ $1\sim 4$ の整数である。ただし、m=n=1 でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではなく、m又はnが $2\sim 4$ の整数の場合にはmとnは異なる整数である。

R¹ ~ R⁸は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 6 ~ 5 0 の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6 ~ 5 0 のアラルキル基、置換もし

くは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。

R® 及び R 10は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 6~50の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6~50のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基であり、いずれもアルケニル基であることはない。)

発明の効果

本発明の非対称モノアントラセン誘導体を有機EL素子用材料として用いた有機EL素子は、発光効率が高く、長寿命である。

発明を実施するための最良の形態

本発明の非対称モノアントラセン誘導体は、上記一般式 (1) で表されるものである。

前記一般式(1)において、m及びnは、それぞれ1~4の整数であり、1~2の整数であると好ましい。

ただし、m=n=1でかつAr1とAr2のベンゼン環への結

合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではなく、m又はnが $2\sim 4$ の整数の場合にはm とn は異なる整数である。なお、本発明において、左右対称型とは、アントラセン環の 9 位に結合するベンゼン環において、 Ar^1 及び R^9 が置換する位置(X^1 位, X^2 位)に対し、アントラセン環の 1 0 位に結合するベンゼン環において、 Ar^2 及び R^{10} がそれぞれ X^1 位, X^2 位に置換する場合を左右対称型という。

すなわち、一般式(1)のアントラセン誘導体は、アントラセン核に結合する左右の芳香族炭化水素環基で置換されたベンゼン環が左右非対称となる構造であり、前記アントラセン誘導体は非対称構造を有している。

例えば、アントラセン核の2位と3位の置換基が異なっていて も、9位及び10位に結合する置換基が同一のものであれば、本 発明における非対称には含まれない。

また、前記一般式(1)において、m及び/又はnが1であるものがさらに好ましく、例えばmが1の場合、下記一般式(2) \sim (4)のいずれかで表されるものがさらに好ましい。

$$R^{9}$$
 R^{2}
 R^{2}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

$$R^{9}$$
 R^{2}
 R^{2}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

$$R^{1}$$
 R^{8}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}

(4)

一般式(2)~(4)において、A r^1 、A r^2 、n、R 1 ~ R 10 は一般式(1)と同じである。

なお、前記と同様にn=1でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではない。

一般式(1)において、Arl 及びAr2 は、それぞれ独立に、 置換もしくは無置換の核炭素数6~50の芳香族炭化水素環基

である。

Ar¹とAr²の置換もしくは無置換の芳香族炭化水素環基 としては、例えば、フェニル基、1-ナフチル基、2-ナフチル 基、1-アントリル基、2-アントリル基、9-アントリル基、 1-フェナントリル基、2-フェナントリル基、3-フェナント リル基、4-フェナントリル基、9-フェナントリル基、1-ナ フタセニル基、2ーナフタセニル基、9ーナフタセニル基、1ー ピレニル基、2 - ピレニル基、4 - ピレニル基、 2 - ビフェニル イル基、3 - ビフェニルイル基、4 - ビフェニル イル基、p - タ ーフェニルー4ーイル基、p-ターフェニルー3 ーイル基、p-ターフェニルー2ーイル基、mーターフェニルー 4ーイル基、m - ターフェニル - 3 - イル基、m - ターフェニル - 2 - イル基、 o-トリル基、m-トリル基、p-トリル基、p-t-ブチルフ ェニル基、p - (2-フェニルプロピル) フェニル 基、3 - メチ ルー2ーナフチル基、4ーメチルー1ーナフチル 基、4ーメチル -1-アントリル基、4'ーメチルビフェニルイル基、4"- t ーブチルーpーターフェニルー4ーイル基等が挙げられる。

これらの中でも好ましくは、フェニル基、1 - ナフチル基、2 - ナフチル基、9 - フェナントリル基、1 - ナフ タセニル基、2 - ナフタセニル基、9 - ナフタセニル基、1 - ピ レニル基、2 - ピレニル基、4 - ピレニル基、2 - ビフェニルイル基、3 - ビフェニルイル基、4 - ビフェニルイル基、0 - トリ ル基、m - トリル基、p - トリル基、p - t - ブチルフェニル基である。

一般式(1)において、R¹ ~R⁸は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 6 ~ 5 0 の 芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 の 芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルキル基、置換もしく

は無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6 ~ 5 0 のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。

R®及びR¹0は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数6~50の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の炭素数1~50のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1~50のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数6~50のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数5~50のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数5~50のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換の炭素数1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基であり、いずれもアルケニル基であることはない。

R¹ ~ R¹⁰の置換もしくは無置換の芳香族炭化水素環基の例としては、フェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、1ーアントリル基、2ーアントリル基、9ーアントリル基、1ーフェナントリル基、2ーフェナントリル基、3ーフェナントリル基、4ーフェナントリル基、9ーフェナントリル基、1ーナフタセニル基、2ーナフタセニル基、9ーナフタセニル基、1ーピレニル基、2ーピレニル基、4ーピレニル基、2ーピフェニルイル基、3ービフェニルイル基、4ービフェニルイル基、pーターフェニルー4ーイル基、pーターフェニルー3ーイル基、pーターフェ

ニルー2ーイル基、mーターフェニルー4ー イル基、mーターフェニルー3ーイル基、mーターフェニルー2 ーイル基、oートリル基、mートリル基、pーtーブチルフェニル基、pー(2ーフェニルプロピル) フェニル基、 3ーメチルー2ーナフチル基、4ーメチルー1ーナントリル基、4'ーメチルビフェニルイル基、4"ーtーブチルーpーターフェニルー4ーイル基等が挙げられる。

R¹ ~ R⁸の置換もしくは無置換の芳香族複素環基の例として は、1-ピロリル基、2-ピロリル基、3-ピロリル基、ピラジ ニル基、2-ピリジニル基、3-ピリジニル基、4-ピリジニル 基、1ーインドリル基、2ーインドリル基、 3ーインドリル基、 4-インドリル基、5-インドリル基、6-インドリル基、7-インドリル基、1-イソインドリル基、2-イソインドリル基、 3ーイソインドリル基、4ーイソインドリル 基、5ーイソインド リル基、6-イソインドリル基、7-イソインドリル基、2-フ リル基、3 -フリル基、2 -ベンゾフラニル 基、3 -ベンゾフラ ニル基、4-ベンゾフラニル基、5-ベンゾ フラニル基、6-ベ ンゾフラニル基、7-ベンゾフラニル基、1-イソベンゾフラニ ル基、3-イソベンゾフラニル基、4-イソベンゾフラニル基、 5-イソベンゾフラニル基、6-イソベンゾ フラニル基、7-イ ソベンゾフラニル基、キノリル基、3ーキノリル基、4ーキノリ ル基、5ーキノリル基、6ーギノリル基、7ーキノリル基、8ー キノリル基、1-イソキノリル基、3-イソ キノリル基、4-イ ソキノリル基、5-イソキノリル基、6-イソキノリル基、7-イソキノリル基、8ーイーソキノリル基、2- キノキサリニル基、 5ーキノキサリニル基、6ーキノキサリニル 基、1ーカルバゾリ ル基、2-カルバゾリル基、3-カルバゾリル基、4-カルバゾ

リル基、9-カルバゾリル基、1-フェナンスリジニル基、2-フェナンスリジニル基、3-フェナンスリジニル基、4-フェナ ンスリジニル基、6-フェナンスリジニル基、7-フェナンスリ ジニル基、8-フェナンスリジニル基、9-フェナンスリジニル 基、10-フェナンスリジニル基、1-アクリジニル基、2-ア クリジニル基、3ーアクリジニル基、4ーアクリジニル基、9ー アクリジニル基、1,7-フェナンスロリン-2-イル基、1, 7-フェナンスロリン-3-イル基、1,7-フェナンスロリン - 4 - イル基、1, 7 - フェナンスロリンー 5 - イル基、1, 7 ーフェナンスロリンー6-イル基、1,7-フェナンスロリン-8-イル基、1,7-フェナンスロリン-9-イル基、1,7-フェナンスロリン-10-イル基、1,8-フェナンスロリン-2-イル基、1,8-フェナンスロリン-3-イル基、1,8-フェナンスロリンー4-イル基、1,8-フェナンスロリン-5 ーイル基、1,8-フェナンスロリンー6-イル基、1,8-フ ェナンスロリンー7-イル基、1,8-フェナンスロリン-9-イル基、1,8ーフェナンスロリン-10ーイル基、1,9ーフ ェナンスロリンー2-イル基、1,9-フェナンスロリン-3-イル基、1,9-フェナンスロリン-4-イル基、1,9-フェ ナンスロリン-5-イル基、1,9-フェナンスロリン-6-イ ル基、1,9-フェナンスロリン-7-イル基、1,9-フェナ ンスロリンー8-イル基、1,9-フェナンスロリン-10-イ ル基、1,10-フェナンスロリン-2-イル基、1,10-フ ェナンスロリン-3-イル基、1,10-フェナンスロリン-4 ーイル基、1,10ーフェナンスロリンー5ーイル基、2.9ー フェナンスロリン-1-イル基、2,9-フェナンスロリン-3 ーイル基、2,9-フェナンスロリンー4-イル基、2.9-フ

ェナンスロリンー5ーイル基、2,9ーフェナンスロリンー6ー イル基、2、9ーフェナンスロリンー7ーイル基、2、9ーフェ ナンスロリンー8-イル基、2,9-フェナンスロリン-10-イル基、2,8-フェナンスロリン-1-イル基、2,8-フェ ナンスロリン-3-イル基、2,8-フェナンスロリン-4-イ ル基、2,8-フェナンスロリン-5-イル基、2,8-フェナ ンスロリンー6ーイル基、2,8ーフェナンスロリンー7ーイル 基、2,8-フェナンスロリン-9-イル基、2,8-フェナン スロリンー10ーイル基、2, 7ーフェナンスロリ ンー1ーイル 基、2,7-フェナンスロリン-3-イル基、2,7-フェナン スロリンー4ーイル基、2,7ーフェナンスロリンー5ーイル基、 2,7-フェナンスロリン-6-イル基、2,7-フェナンスロ リンー8-イル基、2,7-フェナンスロリンー9-イル基、2, 7-フェナンスロリンー10-イル基、1-フェナ ジニル基、2 -フェナジニル基、1-フェノチアジニル基、2-フェノチアジ ニル基、3-フェノチアジニル基、4-フェノチアジニル基、1 0-フェノチアジニル基、1-フェノキサジニル基、2-フェノ キサジニル基、3 -フェノキサジニル基、4 -フェ ノキサジニル 基、10-フェノキサジニル基、2-オキサゾリル基、4-オキ サゾリル基、5-オキサゾリル基、2-オキサジアゾリル基、5 - オキサジアゾリル基、3 - フラザニル基、2 - チェニル基、3 - チエニル基、2 - メチルピロール-1-イル基、2-メチルピ ロールー3ーイル基、2ーメチルピロールー4ーイル基、2ーメ チルピロールー5ーイル基、3ーメチルピロールー1ーイル基、 3-メチルピロール-2-イル基、3-メチルピロール-4-イ ル基、3-メチルピロール-5-イル基、2-t-ブチルピロー ルー4ーイル基、3ー(2ーフェニルプロピル)ピロールー1ー

イル基、2 - メチル-1 - インドリル基、4 - メチル-1 - インドリル基、2 - メチル-3 - インドリル基、4 - メチル-3 - インドリル基、2 - t - ブチル1 - インドリル基、4 - t - ブチル1 - インドリル基、2 - t - ブチル3 - インドリル基、4 - t - ブチル3 - インドリル基等が挙げられる。

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のアルキル基の例としては、 メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル 基、s-ブチル基、イソブチル基、t-ブチル基、n-ペンチル 基、n-ヘキシル基、n-ヘプチル基、n-オクチル基、ヒドロ キシメチル基、1-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシエチル 基、2-ヒドロキシイソブチル基、1、2-ジヒドロキシエチル 基、1、3-ジヒドロキシイソプロピル基、2、3-ジヒドロキ シー t ーブチル基、1,2,3-トリヒドロキシプロピル基、ク ロロメチル基、1-クロロエチル基、2-クロロエチル基、2-クロロイソブチル基、1,2-ジクロロエチル基、1,3-ジク . ロロイソプロピル基、2、3 ージクロローtーブチル基、1、2、 3-トリクロロプロピル基、ブロモメチル基、1-ブロモエチル 基、2-ブロモエチル基、2-ブロモイソブチル基、1、2-ジ ブロモエチル基、1、3ージブロモイソプロピル基、2、3ージ ブロモー t ーブチル基、1,2,3-トリブロモプロピル基、ヨ ードメチル基、1-ヨードエチル基、2-ヨードエチル基、2-ヨードイソブチル基、1,2-ジョードエチル基、1,3ージョ ードイソプロピル基、2,3-ジョードーtーブチル基、1,2, 3ートリヨードプロピル基、アミノメチル基、1ーアミノエチル 基、2-アミノエチル基、2-アミノイソブチル基、1,2-ジ アミノエチル基、1,3-ジアミノイソプロピル基、2,3-ジ アミノー t ープチル基、1,2,3-トリアミノプロピル基、シ

アノメチル基、1 ーシアノエチル基、2 ーシアノエチル基、2 ーシアノイソプチル基、1,2 ージシアノエチル基、1,3 ージシアノイソプロピル基、2,3 ージシアノー t ーブチル基、1,2,3 ートリシアノプロピル基、ニトロメチル基、1 ーニトロエチル基、2 ーニトロエチル基、2 ーニトロエチル基、2 ーニトロイソブチル基、1,2 ージニトロエチル基、1,3 ージニトロイソプロピル基、2,3 ージニトロー t ーブチル基、1,2,3 ートリニトロプロピル基等が挙げられる。

R¹~R¹0の置換もしくは無置換のシクロアルキル基の例としては、例えば、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、4ーメチルシクロヘキシル基、1ーアダマンチル基、2ーアダマンチル基、1ーノルボルニル基、2ーノルボルニル基等が挙げられる。

R¹ ~ R¹⁰の置換もしくは無置換のアルコキシ基は、一〇Yで表される基であり、Yの例としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、nーブチル基、sーブチル基、イソブチル基、tープチル基、nーペンチル基、nーへキシル基、nーペプチル基、nーオクチル基、ヒドロキシメチル基、1ーヒドロキシエチル基、2ーヒドロキシイソブチル基、2ーヒドロキシエチル基、1,3ージヒドロキシイソプロピル基、2,3ージヒドロキシー tープチル基、1,2,3ートリヒドロキシプロピル基、クロロメチル基、1,2,3ートリヒドロキシアロピル基、2ープロロイソプテル基、1,2ージクロロエチル基、1,2,3ートリクロロプロピル基、ブロモメチル基、1,2,3ートリクロロプロピル基、ブロモメチル基、1,2ージプロモエチル基、2ーブロモエチル基、2ーブロモエチル基、1,3ージ

ブロモイソプロピル基、2,3-ジブロモーt-ブチル基、 2、3-トリブロモプロピル基、ヨードメチル基、1-ヨー ドエ チル基、2-ヨードエチル基、2-ヨードイソブチル基、1.2 - ジョードエチル基、1,3-ジョードイソプロピル基、2,3 -ジョードーtーブチル基、1,2,3-トリョードプロピル 基、 アミノメチル基、1-アミノエチル基、2-アミノエチル基、2 -アミノイソブチル基、1,2-ジアミノエチル基、1,3-ジ アミノイソプロピル基、2,3-ジアミノーt-ブチル基、1, 2,3ートリアミノプロピル基、シアノメチル基、1ーシアノエ チル基、2-シアノエチル基、2-シアノイソブチル基、1,2 - ジシアノエチル基、1,3-ジシアノイソプロピル基、2,3 ージシアノーtーブチル基、1,2,3ートリシアノプロピル 基、 ニトロメチル基、1-ニトロエチル基、2-ニトロエチル基、2 ーニトロイソブチル基、1,2-ジニトロエチル基、1,3-ジ ニトロイソプロピル基、2,3-ジニトローt-ブチル基、1, 2, 3-トリニトロプロピル基等が挙げられる。

ロロベンジル基、pープロモベンジル基、mープロモベンジル基、
oープロモベンジル基、pーヨードベンジル基、mーヨードベンジル基、oーヨードベンジル基、pーヒドロキシベンジル基、mーヒドロキシベンジル基、oーヒドロキシベンジル基、pーアミノベンジル基、mーアミノベンジル基、oーアミノベンジル基、oーアミノベンジル基、pーニトロベンジル基、oーニトロベンジル基、pーシアノベンジル基、mーシアノベンジル基、oーシアノベンジル基、1ーヒドロキシー2ーフェニルイソプロピル基、1ークロロー2ーフェニルイソプロピル基等が挙げられる。

 $R^1 \sim R^{10}$ の置換もしくは無置換のアリールオキシ基は、-OY'と表され、Y'の例としてはフェニル基、1-ナフチル基、 2-ナフチル基、1-アントリル基、2-アントリル基、9-ア ントリル基、1-フェナントリル基、2-フェナントリル基、3 ーフェナントリル基、4 ーフェナントリル基、9 ーフェナントリ ル基、1ーナフタセニル基、2ーナフタセニル基、9ーナフタセ ニル基、1-ピレニル基、2-ピレニル基、4-ピレニル基、2 - ビフェニルイル基、3 - ビフェニルイル基、4 - ビフェニルイ ル基、p ーターフェニルー 4 ーイル基、p ーターフェニルー 3 ー イル基、p-ターフェニルー2-イル基、m-ターフェニルー4 ーイル基、m-ターフェニル-3-イル基、m-ターフェニル-2-イル基、oートリル基、mートリル基、pートリル基、pー t - ブチルフェニル基、p - (2-フェニルプロピル) フェニル 基、3 ーメチルー2 ーナフチル基、4 ーメチルー1 ーナフチル基、 4-メチル-1-アントリル基、4'-メチルビフェニルイル基、 4"-t-ブチルーp-ターフェニルー4-イル基、2-ピロリ ル基、3ーピロリル基、ピラジニル基、2ーピリジニル基、3ー ピリジニル基、4-ピリジニル基、2-インドリル基、3-イン

ドリル基、4-インドリル基、5-インドリル基、6-インドリ ル基、7-インドリル基、1-イソインドリル基、3-イソイン ドリル基、4-イソインドリル基、5-イソインドリル基、6-イソインドリル基、7-イソインドリル基、2-フリル基、3-フリル基、2 - ベンゾフラニル基、3 - ベンゾフラニル基、4 -ベンゾフラニル基、5-ベンゾフラニル基、6-ベンゾフラニル 基、7-ベンゾフラニル基、1-イソベンゾフラニル基、3-イ ソベンゾフラニル基、4-イソベンゾフラニル基、5-イソベン ゾフラニル基、6-イソベンゾフラニル基、7-イソベンゾフラ ニル基、2-キノリル基、3-キノリル基、4-キノリル基、5 ーキノリル基、6ーキノリル基、7ーキノリル基、8ーキノリル 基、1 ーイソキノリル基、3 ーイソキノリル基、4 ーイソキノリ ル基、5-イソキノリル基、6-イソキノリル基、7-イソキノ リル基、8-イソキノリル基、2-キノキサリニル基、5-キノ キサリニル基、6-キノキサリニル基、1-カルバゾリル基、2 ーカルバゾリル基、3ーカルバゾリル基、4ーカルバゾリル基、 1-フェナンスリジニル基、2-フェナンスリジニル基、3-フ エナンスリジニル基、4 - フェナンスリジニル基、6 - フェナン スリジニル基、7-フェナンスリジニル基、8-フェナンスリジ ニル基、9 -フェナンスリジニル基、1 0 - フェナンスリジニル 基、1-アクリジニル基、2-アクリジニル基、3-アクリジニ ル基、4-アクリジニル基、9-アクリジニル基、1,7-フェ ナンスロリンー2-イル基、1,7-フェナンスロリン-3-イ ル基、1,7-フェナンスロリンー4-イル基、1,7-フェナ ンスロリン-5-イル基、1,7-フェナンスロリン-6-イル 基、1,7-フェナンスロリン-8-イル基、1,7-フェナン スロリンー9-イル基、1,7-フェナンスロリン-10-イル

基、1,8-フェナンスロリン-2-イル基、1,8-フェナン スロリン-3-イル基、1,8-フェナンスロリン-4-イル基、 1,8-フェナンスロリン-5-イル基、1,8-フェナンスロ リンー6-イル基、1,8-フェナンスロリン-7-イル基、1, 8-フェナンスロリン-9-イル基、1,8-フェナンスロリン -10-イル基、1、9-フェナンスロリン-2-イル基、1、 9-フェナンスロリン-3-イル基、1,9-フェナンスロリン - 4 - イル基、1、9 - フェナンスロリン - 5 - イル基、1、9 ーフェナンスロリンー6-イル基、1,9-フェナンスロリンー 7ーイル基、1、9-フェナンスロリン-8-イル基、1、9-フェナンスロリンー10ーイル基、1,10ーフェナンスロリン -2-イル基、1,10-フェナンスロリン-3-イル基、1, 10-フェナンスロリン-4-イル基、1,10-フェナンスロ リンー5-イル基、2,9-フェナンスロリン-1-イル基、2, 9-フェナンスロリン-3-イル基、2,9-フェナンスロリン - 4 - イル基、2、9 - フェナンスロリン- 5 - イル基、2、9 - フェナンスロリンー 6 - イル基、2, 9 - フェナンスロリシー 7ーイル基、2、9ーフェナンスロリンー8ーイル基、2、9ー フェナンスロリン-10-イル基、2,8-フェナンスロリン-1-イル基、2,8-フェナンスロリン-3-イル基、2,8-フェナンスロリンー4ーイル基、2,8ーフェナンスロリンー5 ーイル基、2,8ーフェナンスロリンー6ーイル基、2,8ーフ ェナンスロリンー7-イル基、2,8-フェナンスロリンー9-イル基、2,8-フェナンスロリン-10-イル基、2,7-フ ェナンスロリン-1-イル基、2,7-フェナンスロリン-3-イル基、2,7ーフェナンスロリン-4-イル基、2,7ーフェ ナンスロリン-5-イル基、2,7-フェナンスロリン-6-イ

ル基、2,7ーフェナンスロリンー8ーイル基、2,7ーフェナ ンスロリンー9-イル基、2,7-フェナンスロリン-10-イ ル基、1-フェナジニル基、2-フェナジニル基、1-フェノチ アジニル基、2 ーフェノチアジニル基、3 ーフェノチアジニル基、 4-フェノチアジニル基、1-フェノキサジニル基、2-フェノ キサジニル基、3-フェノキサジニル基、4-フェノキサジニル 基、2-オキサゾリル基、4-オキサゾリル基、5-オキサゾリ ル基、2-オキサジアゾリル基、5-オキサジアゾリル基、3-フラザニル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-メチルピ ロールー1ーイル基、2ーメチルピロールー3ーイル基、2ーメ チルピロールー4ーイル基、2-メチルピロールー5-イル基、 3-メチルピロールー1-イル基、3-メチルピロールー2-イ ル基、3 - メチルピロールー4-イル基、3-メチルピロールー 5 - イル基、2 - t - ブチルピロール-4 - イル基、3 - (2 -フェニルプロピル) ピロールー1ーイル基、2 ーメチルー1ーイ ンドリル基、4-メチルー1-インドリル基、2-メチル-3-インドリル基、4ーメチルー3ーインドリル基、2ーtーブチル 1 - インドリル基、4 - t - ブチル 1 - インドリル基、2 - t -ブチル3-インドリル基、4-t-ブチル3-インドリル基等が 挙げられる。

R¹~R¹⁰の置換もしくは無置換のアリールチオ基は、-SY"と表され、Y"の例としてはフェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、1ーアントリル基、2ーアントリル基、9ーアントリル基、1ーフェナントリル基、3ーフェナントリル基、4ーフェナントリル基、9ーフェナントリル基、1ーナフタセニル基、2ーナフタセニル基、9ーナフタセニル基、1ーピレニル基、2ーピレニル基、4ーピレニル基、2

ービフェニルイル基、3ービフェニルイル基、4ービフェニルイ ル基、pーターフェニルー4ーイル基、pーターフェニルー3ー イル基、p - ターフェニルー2-イル基、m - ターフェニルー4 ーイル基、m-ターフェニル-3-イル基、m-ターフェニル-2 ーイル基、oートリル基、mートリル基、pートリル基、pー t - ブチルフェニル基、p - (2-フェニルプロピル) フェニル 基、3-メチル-2-ナフチル基、4-メチル-1-ナフチル基、 4-メチル-1-アントリル基、4'-メチルビフェニルイル基、 4"ーtーブチルーpーターフェニルー4ーイル基、2ーピロリ ル基、3-ピロリル基、ピラジニル基、2-ピリジニル基、3-ピリジニル基、4-ピリジニル基、2-インドリル基、3-イン ドリル基、4-インドリル基、5-インドリル基、6-インドリ ル基、7-インドリル基、1-イソインドリル基、3-イソイン ドリル基、4-イソインドリル基、5-イソインドリル基、6-イソインドリル基、7-イソインドリル基、2-フリル基、3-フリル基、2-ベンゾフラニル基、3-ベンゾフラニル基、4-ベンゾフラニル基、5-ベンゾフラニル基、6-ベンゾフラニル 基、7-ベンゾフラニル基、1-イソベンゾフラニル基、3-イ ソベンゾフラニル基、4-イソベンゾフラニル基、5-イソベン ゾフラニル基、6 ーイソベンゾフラニル基、7 ーイソベンゾフラ ニル基、2ーキノリル基、3ーキノリル基、4ーキノリル基、5 ーキノリル基、6ーキノリル基、7ーキノリル基、8ーキノリル 基、1-イソキノリル基、3-イソキノリル基、4-イソキノリ ル基、5-イソキノリル基、6-イソキノリル基、7-イソキノ リル基、8-イソキノリル基、2-キノキサリニル基、5-キノ キサリニル基、6-キノキサリニル基、1-カルバゾリル基、2 ーカルバゾリル基、3-カルバゾリル基、4-カルバゾリル基、

1-フェナンスリジニル基、2-フェナンスリジニル基、3-フ ェナンスリジニル基、4-フェナンスリジニル基、6-フェナン スリジニル基、7-フェナンスリジニル基、8-フェナンスリジ ニル基、9-フェナンスリジニル基、10-フェナンスリジニル 基、1-アクリジニル基、2-アクリジニル基、3-アクリジニ ル基、4-アクリジニル基、9-アクリジニル基、1,7-フェ ナンスロリンー2-イル基、1,7-フェナンスロリン-3-イ ル基、1,7-フェナンスロリン-4-イル基、1,7-フェナ ンスロリン-5-イル基、1,7-フェナンスロリン-6-イル 基、1,7-フェナンスロリン-8-イル基、1,7-フェナン スロリン-9-イル基、1,7-フェナンスロリン-10-イル 基、1,8-フェナンスロリン-2-イル基、1,8-フェナン スロリンー3ーイル基、1,8ーフェナンスロリンー4ーイル基、 1,8-フェナンスロリン-5-イル基、1,8-フェナンスロ リンー 6 ーイル基、1,8 ーフェナンスロリンー7ーイル基、1. 8-フェナンスロリン-9-イル基、1,8-フェナンスロリン -10 - イル基、1, 9 - フェナンスロリン -2 - イル基、1, 9-フェナンスロリン-3-イル基、1,9-フェナンスロリン - 4 - イル基、1, 9 - フェナンスロリンー 5 - イル基、1, 9 -フェナンスロリン-6-イル基、1,9-フェナンスロリン-7ーイル基、1,9-フェナンスロリン-8-イル基、1.9-フェナンスロリンー10-イル基、1,10-フェナンスロリン - 2 - イル基、1,10-フェナンスロリン-3-イル基、1. 10-フェナンスロリン-4-イル基、1,10-フェナンスロ リンー5ーイル基、2,9ーフェナンスロリンー1ーイル基、2, 9-フェナンスロリン-3-イル基、2,9-フェナンスロリン - 4 - イル基、2, 9 - フェナンスロリン-5 - イル基、2, 9

-フェナンスロリンー6-イル基、2,9-フェナンスロリン-7-イル基、2,9-フェナンスロリン-8-イル基、2,9-フェナンスロリン-10-イル基、2,8-フェナンスロリン-1-イル基、2,8-フェナンスロリン-3-イル基、2,8-フェナンスロリンー4-イル基、2,8-フェナンスロリン-5 - イル基、2,8-フェナンスロリン-6-イル基、2,8-フ ェナンスロリンー7-イル基、2,8-フェナンスロリン-9-イル基、2,8-フェナンスロリン-10-イル基、2,7-フ ェナンスロリンー1ーイル基、2,7-フェナンスロリン-3-イル基、2.7-フェナンスロリン-4-イル基、2,7-フェ ナンスロリンー5-イル基、2,7-フェナンスロリン-6-イ ル基、2,7-フェナンスロリン-8-イル基、2,7-フェナ ンスロリン-9-イル基、2,7-フェナンスロリン-10-イ ル基、1-フェナジニル基、2-フェナジニル基、1-フェノチ アジニル基、2-フェノチアジニル基、3-フェノチアジニル基、 4-フェノチアジニル基、1-フェノキサジニル基、2-フェノ キサジニル基、3 - フェノキサジニル基、4 - フェノキサジニル 基、2-オキサゾリル基、4-オキサゾリル基、5-オキサゾリ ル基、2-オキサジアゾリル基、5-オキサジアゾリル基、3-フラザニル基、2-チエニル基、3-チエニル基、2-メチルピ ロールー1ーイル基、2ーメチルピロールー3ーイル基、2ーメ チルピロールー4ーイル基、2ーメチルピロールー5ーイル基、 3ーメチルピロールー1ーイル基、3 ーメチルピロールー2ーイ ル基、3ーメチルピロールー4ーイル基、3ーメチルピロールー 5-イル基、2-t-ブチルピロール-4-イル基、3-(2-フェニルプロピル) ピロールー1ーイル基、2ーメチルー1ーイ ンドリル基、4ーメチルー1ーインドリル基、2ーメチルー3ー

インドリル基、4-メチル-3-インドリル基、2-t-ブチル 1-インドリル基、4-t-ブチル1-インドリル基、2-t-ブチル3-インドリル基、4-t-ブチル3-インドリル基等が 挙げられる。

R¹ ~ R¹⁰の置換もしくは無置換のアルコキシカルボニル基 は一COOZと表され、Zの例としてはメチル基、エチル基、プ ロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、s-ブチル基、イソ ブチル基、t-ブチル基、n-ペンチル基、n-ヘキシル基、 n - ヘプチル基、n - オクチル基、ヒドロキシメチル基、1 - ヒ ド ロキシエチル基、2-ヒドロキシエチル基、2-ヒドロキシイソ ブチル基、1,2-ジヒドロキシエチル基、1,3-ジヒドロキ シイソプロピル基、2,3-ジヒドロキシーt-ブチル基、1, 2,3-トリヒドロキシプロピル基、クロロメチル基、1-クロ ロエチル基、2-クロロエチル基、2-クロロイソブチル基、1, 2 - ジクロロエチル基、1,3 - ジクロロイソプロピル基、2, 3-ジクロロー t - ブチル基、1,2,3-トリクロロプロピル 基、ブロモメチル基、1ーブロモエチル基、2ーブロモエチル基、 2-ブロモイソブチル基、1,2-ジブロモエチル基、1,3-ジブロモイソプロピル基、2,3-ジブロモーtーブチル基、1, 2.3-トリブロモプロピル基、ヨードメチル基、1-ヨードエ チル基、2-ヨードエチル基、2-ヨードイソブチル基、1,2 ージョードエチル基、1,3-ジョードイソプロピル基、2,3 ージョードー t ーブチル基、1,2,3 ートリョードプロピル基、 アミノメチル基、1-アミノエチル基、2-アミノエチル基、2 ーアミノイソプチル基、1,2-ジアミノエチル基、1,3-ジ アミノイソプロピル基、2,3-ジアミノーt-ブチル基、1, 2,3-トリアミノプロピル基、シアノメチル基、1-シアノエ

チル基、2-シアノエチル基、2-シアノイソブチル基、1,2 -ジシアノエチル基、1,3-ジシアノイソプロピル基、2,3 -ジシアノーtーブチル基、1,2,3-トリシアノプロピル基、 ニトロメチル基、1-ニトロエチル基、2-ニトロエチル基、2 -ニトロイソプチル基、1,2-ジニトロエチル基、1,3-ジ ニトロイソプロピル基、2,3-ジニトローtーブチル基、1,2,3-トリニトロプロピル基等が挙げられる。

 $R^1 \sim R^{10}$ のハロゲン原子としては、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素等が挙げられる。

前記Ar¹、Ar²及びR¹~R¹⁰の示す基における置換基としては、ハロゲン原子、ヒドロキシル基、ニトロ基、シアノ基、アルキル基、アリール基、シクロアルキル基、アルコキシ基、アラルキル基、アリールオキシ基、アリールチオ基、アルコキシカルボニル基、又はカルボキシル基などが挙げられる。

本発明における一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体の具体例を以下に示すが、これら例示化合物に限定されるものではない。

化合物	Ar¹	$ m Ar^2$
AN-1	1ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-2	1ーナフチル	1-ピレニル
AN-3	1ーナフチル	フェニル
AN-4	1ーナフチル	2-ビフェニル
AN-5	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-6	1-ナフチル	4ービフェニル
AN-7	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-8	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-9	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-10	2ーナフチル	1 - ピレニル
AN-11	2ーナフチル	フェニル
AN-12	2ーナフチル	2-ビフェニル
AN-13	2-ナフチル	3 - ピフェニル
AN-14	2ーナフチル	4ービフェニル
AN-15	2ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-16	9-フェナンスリル	1 - ピレニル
AN-17	9-フェナンスリル	フェニル
AN-18	9ーフェナンスリル	2 - ビフェニル
AN-19	9ーフェナンスリル	3 - ビフェニル
AN-20	9-フェナンスリル	4 ー ビフェニル

AN-21	9-フェナンスリル	2-p-ターフェニル
AN-22	1 - ピレニル	フェニル
AN-23	1 - ピレニル	2-ビフェニル
AN-24	1 - ピレニル	3 - ビフェニル
AN-25	1ーピレニル	4-ビフェニル
AN-26	1 - ピレニル	2-p-ターフェニル
AN-27	フェニル	2-ビフェニル
AN-28	フェニル	3 - ビフェニル
AN-29	フェニル	4ービフェニル
AN-30	フェニル	2-p-ターフェニル
AN-31	2ービフェニル	3 - ビフェニル
AN-32	2ービフェニル	4 ービフェニル
AN-33	2-ビフェニル	2-p-ターフェニル
AN-34	3ービフェニル	4 - ビフェニル
AN-35	3ービフェニル	2-p-ターフェニル

$$Ar^1$$

化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-36	1ーナフチル	1-ナフチル
AN-37	1ーナフチル	2-ナフチル
AN-38	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-39	1ーナフチル	1-ピレニル

AN-40	1ーナフチル	フェニル
AN-41	1-ナフチル	2-ビフェニル
AN-42	1-ナフチル	3-ビフェニル .
AN-43	1-ナフチル	4-ビフェニル
AN-44	1-ナフチル	2-p-ターフェニル
AN-45	2ーナフチル	1-ナフチル
AN-46	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-47	2ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-48	2-ナフチル	1-ピレニル
AN-49	2-ナフチル	フェニル
AN-50	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-51	2ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-52	2ーナフチル	4 ー ビフェニル
AN-53	2ーナフチル .	2-p-ターフェニル
AN-54	9 - フェナンスリル	1ーナフチル
AN-55	9ーフェナンスリル	2ーナフチル
AN-56	9 - フェナンスリル	9-フェナンスリル
AN-57	9 - フェナンスリル	1 - ピレニル
AN-58	9 - フェナンスリル	フェニル
AN-59	9 - フェナンスリル	2-ビフェニル
AN-60	9 - フェナンスリル	3 - ビフェニル
AN-61	9 - フェナンスリル	4ービフェニル
AN-62	9 - フェナンスリル	2-p-ターフェニル
AN-63	1 - ピレニル	1ーナフチル
AN·64	1 - ピレニル	2ーナフチル

AN-65	1ーピレニル	9 - フェナンスリル
AN-66	1-ピレニル	1-ピレニル・
AN-67	1 - ピレニル	フェニル
AN-68	1 - ピレニル	2-ビフェニル
AN-69	1ーピレニル	3 - ビフェニル
AN-70	1 - ピレニル	4-ビフェニル
AN-71	1 - ピレニル	2-p-ターフェニル
AN-72	フェニル	1ーナフチル
AN-73	フェニル	2ーナフチル
AN-74	フェニル	9 - フェナンスリル
AN-75	フェニル	1 - ピレニル
AN-76	フェニル	フェニル
AN-77	フェニル .	2ービフェニル
AN-78	フェニル	3 - ビフェニル
AN-79	フェニル	4 - ビフェニル
AN-80	フェニル	2-p-ターフェニル
AN-81	2ーピフェニル	1-ナフチル
AN-82	2ービフェニル	2ーナフチル
AN-83	2ービフェニル	9 - フェナンスリル
AN-84	2ービフェニル	1-ピレニル .
AN-85	2ービフェニル	フェニル
AN-86	2ービフェニル	2-ビフェニル
AN-87	2ービフェニル	3 ービフェニル
AN-88	2ービフェニル	4ービフェニル
	·	

AN-89 $2-E7x=D$ $2-p-9-7x=D$ AN-90 $3-E7x=D$ $1-t7FD$ AN-91 $3-E7x=D$ $2-t7FD$ AN-92 $3-E7x=D$ $9-7x+DX$ AN-93 $3-E7x=D$ $1-BDD$
$AN-91$ $3-\forall 7=2$ $2-t7=1$ $AN-92$ $3-\forall 7=2$ $9-7=1$ $2-t7=1$ $3-\forall 7=1$
AN-92 3-ビフェニル 9-フェナンスリル AN-93 3-ビフェニル 1-ピレニル
AN-93 3-ビフェニル 1-ピレニル
AN-94 3 - ビフェニル フェニル
AN-95 3-ビフェニル 2-ビフェニル
AN-96 3ービフェニル 3ービフェニル
AN-97 3-ビフェニル 4-ビフェニル
AN-98 3-ビフェニル 2-p-ターフェニル
AN-99 4-ビフェニル 1-ナフチル・
AN-100 4 - ビフェニル 2 - ナフチル
AN-101 4-ビフェニル 9-フェナンスリル
AN-102 4 - ビフェニル 1 - ピレニル
AN-103 4 - ビフェニル フェニル
AN-104 4 - ビフェニル 2 - ビフェニル
AN-105 4ービフェニル 3ービフェニル .
AN-106 4 - ビフェニル 4 - ビフェニル
AN-107 4-ビフェニル 2-p-ターフェニル

$$Ar^{1}$$
 Ar^{2}

化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-108	1ーナフチル	1-ナフチル
AN-109	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-110	1-ナフチル	9ーフェナンスリル
AN-111	1ーナフチル	1 - ピレニル
AN-112	1ーナフチル	フェニル
AN-113	1ーナフチル	2-ビフェニル
AN-114	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-115	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-116	1ーナフチル .	2-p-ターフェニル
AN-117	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-118	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-119	2ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-120	2ーナフチル	1 - ピレニル
AN-121	2ーナフチル	フェニル
AN-122	2ーナフチル	2-ピフェニル
AN-123	2ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-124	2ーナフチル	4-ビフェニル
AN-125	2ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-126	9ーフェナンスリル	1-ナフチル
AN-127	9ーフェナンスリル	2ーナフチル

$AN \cdot 128$ $9 - 7x + y \times y \times y$ $1 - y \times y \times y \times y$ $1 - y \times y \times y \times y$ $1 - y \times y \times y \times y$ $1 - y \times y \times y \times y \times y \times y$ $1 - y \times y \times y \times y \times y \times y \times y$ $1 - y \times y$ $1 - y \times y$		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
AN-130 9-フェナンスリル フェニル AN-131 9-フェナンスリル 2-ビフェニル AN-132 9-フェナンスリル 3-ビフェニル AN-133 9-フェナンスリル 4-ビフェニル AN-134 9-フェナンスリル 2-p-ターフェニル AN-135 1-ピレニル 1-ナフチル AN-136 1-ピレニル 2-ナフチル AN-137 1-ピレニル 9-フェナンスリル AN-138 1-ピレニル フェニル AN-139 1-ピレニル フェニル AN-140 1-ピレニル 2-ビフェニル AN-141 1-ピレニル 4-ビフェニル AN-142 1-ピレニル 4-ビフェニル AN-143 1-ピレニル 2-p-ターフェニル AN-144 フェニル 1-ナフチル AN-145 フェニル 1-ナフチル AN-146 フェニル 9-フェナンスリル AN-147 フェニル 1-ピレニル 1-ピレニル AN-148 フェニル フェニル AN-148 フェニル フェニル	AN-128	9ーフェナンスリル	9ーフェナンスリル
AN-131 $9-7x+7yxyy$ $2-yyx=yy$ AN-132 $9-7x+7yxyy$ $3-yyx=yyy$ AN-133 $9-7x+7yxyy$ $4-yyx=yyy$ AN-134 $9-7x+7yxyy$ $2-p-9-9-7x=yy$ AN-135 $1-yyx=yyy$ $1-yyx=yyyy$ AN-136 $1-yyx=yyyyyy$ $2-yyx=yyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyyy$	AN-129	9-フェナンスリル	1-ピレニル
AN-132 $9-7x+7y$ $3-y$ <th>AN-130</th> <th>9ーフェナンスリル</th> <th>フェニル・</th>	AN-130	9ーフェナンスリル	フェニル・
AN-133 $9-7x+7y$ 1 $2-p-9-7x=n$ 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	AN-131	9ーフェナンスリル	2-ビフェニル
AN-134 $9-7x+7y$ $2-p-9-7y$ $2-p-9-7x=n$ $AN-135$ $1-y$	AN-132	9ーフェナンスリル	3 - ビフェニル
AN-135 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $1-\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{D}$ AN-136 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $2-\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{D}$ AN-137 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $9-\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{D}\mathcal{D}$ AN-138 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ AN-139 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $2-\mathcal{C}\mathcal{T}\mathcal{T}\mathcal{D}\mathcal{D}\mathcal{D}$ AN-140 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $2-\mathcal{C}\mathcal{T}\mathcal{D}\mathcal{D}\mathcal{D}\mathcal{D}\mathcal{D}\mathcal{D}\mathcal{D}\mathcal{D}\mathcal{D}D$	AN-133	9ーフェナンスリル	4 - ビフェニル
AN-136 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{F} \mathcal{N}$ AN-137 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $9 - \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{N} \mathcal{N}$ AN-138 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ AN-139 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{C} \mathcal{T} \mathcal{T} = \mathcal{N}$ AN-140 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $3 - \mathcal{C} \mathcal{T} \mathcal{T} = \mathcal{N}$ AN-141 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \mathcal{T} \mathcal{T} = \mathcal{N}$ AN-142 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \mathcal{T} \mathcal{T} = \mathcal{N}$ AN-143 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{N}$ AN-144 $\mathcal{T} \mathcal{T} = \mathcal{N}$ $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ AN-145 $\mathcal{T} \mathcal{T} = \mathcal{N}$ $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ AN-146 $\mathcal{T} \mathcal{T} = \mathcal{N}$ $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ AN-148 $\mathcal{T} \mathcal{T} = \mathcal{N}$ $\mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} C$	AN-134	9ーフェナンスリル	2-p-ターフェニル
$AN \cdot 137$ $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $9 - \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{J} \mathcal{N}$ $AN \cdot 138$ $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{C} \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{N}$ $AN \cdot 140$ $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $3 - \mathcal{C} \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{N}$ $AN \cdot 141$ $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T} \times \mathcal{T}$ $4 - \mathcal{C} \times \mathcal{T} \times $	AN-135	1ーピレニル	1-ナフチル
AN-138 $1 - l^2 v = l^2 v$ $1 - l^2 v = l^2 v$ AN-139 $1 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-140 $1 - l^2 v = l^2 v$ $3 - l^2 v = l^2 v$ AN-141 $1 - l^2 v = l^2 v$ $4 - l^2 v = l^2 v$ AN-142 $1 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-143 $1 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-144 $2 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-145 $2 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-147 $2 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-149 $2 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$	AN-136	1-ピレニル	2ーナフチル
AN-139 $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $7x = \mathcal{N}$ AN-140 $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{C} \mathcal{T} x = \mathcal{N}$ AN-141 $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $3 - \mathcal{C} \mathcal{T} x = \mathcal{N}$ AN-142 $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \mathcal{T} x = \mathcal{N}$ AN-143 $1 - \mathcal{C} V = \mathcal{N}$ $2 - p - \beta - \mathcal{T} x = \mathcal{N}$ AN-144 $\mathcal{T} x = \mathcal{N}$ $1 - \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{N}$ AN-145 $\mathcal{T} x = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{T} \mathcal{N}$ AN-146 $\mathcal{T} x = \mathcal{N}$ $9 - \mathcal{T} x + \mathcal{C} \mathcal{N} \mathcal{N} \mathcal{N}$ AN-147 $\mathcal{T} x = \mathcal{N}$ $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ AN-148 $\mathcal{T} x = \mathcal{N}$ $\mathcal{T} x = \mathcal{N}$ AN-149 $\mathcal{T} x = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{C} \mathcal{T} \mathcal{T} x = \mathcal{N}$	AN-137	1ーピレニル	9-フェナンスリル
AN·140 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{C} \mathcal{J} \mathcal{I} = \mathcal{N}$ AN·141 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $3 - \mathcal{C} \mathcal{J} \mathcal{I} = \mathcal{N}$ AN·142 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $4 - \mathcal{C} \mathcal{J} \mathcal{I} = \mathcal{N}$ AN·143 $1 - \mathcal{C} \mathcal{V} = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{D} \mathcal{J} \mathcal{I} = \mathcal{N}$ AN·144 $\mathcal{J} \mathcal{I} = \mathcal{N}$ $2 - \mathcal{C} \mathcal{J} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I}$ AN·145 $\mathcal{J} \mathcal{I} = \mathcal{N}$ $3 - \mathcal{C} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I}$ AN·146 $\mathcal{J} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I}$ $3 - \mathcal{C} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I}$ AN·147 $\mathcal{J} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I}$ $3 - \mathcal{C} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I}$ AN·148 $\mathcal{J} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} \mathcal{I} I$	AN-138	1 - ピレニル	1-ピレニル
AN-141 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $3-\mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C}$ AN-142 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $4-\mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C}$ AN-143 $1-\mathcal{C}\nu=\nu$ $2-p-\beta-\mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C}$ AN-144 $\mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} \mathcal{C} $	AN-139	1 - ピレニル	フェニル
AN-142 $1 - l^2 v = l^2 v$ $4 - l^2 v = l^2 v$ AN-143 $1 - l^2 v = l^2 v$ $2 - p - l^2 v = l^2 v$ AN-144 $2 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-145 $2 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-146 $2 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$ AN-148 $2 - l^2 v = l^2 v$ $2 - l^2 v = l^2 v$	AN-140	1ーピレニル	2ービフェニル
AN-143 $1 - l^2 \nu = \nu$ $2 - p - \beta - 7z = \nu$ AN-144 $7z = \nu$ $1 - l^2 \nu = \nu$ AN-145 $7z = \nu$ $9 - 7z + \nu = \nu$ AN-146 $7z = \nu$ $1 - l^2 \nu = \nu$ AN-147 $7z = \nu$ $7z = \nu$ AN-148 $7z = \nu$ $7z = \nu$ AN-149 $7z = \nu$ $2 - l^2 7z = \nu$	AN-141	1ーピレニル .	3ービフェニル
AN-144 $7x=\nu$ $1-t7f\nu$ AN-145 $7x=\nu$ $2-t7f\nu$ AN-146 $7x=\nu$ $9-7x+\nu x y \nu$ AN-147 $7x=\nu$ $1-t^2\nu=\nu$ AN-148 $7x=\nu$ $7x=\nu$ AN-149 $7x=\nu$ $2-t^27x=\nu$	AN-142	1-ピレニル	4ーピフェニル
AN-145 $7x=\nu$ $2-t7f\nu$ AN-146 $7x=\nu$ $9-7x+\nu x y \nu$ AN-147 $7x=\nu$ $1-t^2\nu=\nu$ AN-148 $7x=\nu$ $7x=\nu$ AN-149 $7x=\nu$ $2-t^27x=\nu$	AN-143	1ーピレニル	2-p-ターフェニル
AN-146 $7x=\nu$ $9-7x+\nu xy\nu$ AN-147 $7x=\nu$ $1-\psi \nu = \nu$ AN-148 $7x=\nu$ $7x=\nu$ AN-149 $7x=\nu$ $2-\psi 7x=\nu$	AN-144	フェニル	1ーナフチル .
AN-147 $7x = \nu$ $1 - \nu \nu = \nu$ AN-148 $7x = \nu$ $7x = \nu$ AN-149 $7x = \nu$ $2 - \nu \gamma = \nu$	AN-145	フェニル	2ーナフチル
AN-148 フェニル フェニル スト-149 フェニル 2ーピフェニル	AN-146	フェニル	9 - フェナンスリル
AN-149 フェニル 2ーピフェニル	AN-147	フェニル	1-ピレニル
	AN-148	フェニル	フェニル
AN-150 フェニル 3ービフェニル	AN-149	フェニル	2-ビフェニル
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	AN-150	フェニル	3 - ピフェニル
AN-151 フェニル 4ーピフェニル	AN-151	フェニル	4 ーピフェニル
AN·152 フェニル 2-p-ターフェニル	AN-152	フェニル	2-p-ターフェニル

AN-153	2-ビフェニル	1-ナフチル
AN-154	2ービフェニル	2-ナフチル
AN-155	2ービフェニル	9-フェナンスリル
AN-156	2ービフェニル	1-ピレニル
AN-157	2-ビフェニル	フェニル
AN-158	2ービフェニル	2-ビフェニル
AN-159	2-ビフェニル	3-ビフェニル
AN-160	2-ビフェニル	4-ビフェニル
AN-161	2-ビフェニル	2-p-ターフェニル
AN-162	3ービフェニル	1-ナフチル
AN-163	3 - ビフェニル	2-ナフチル
AN-164	3ーピフェニル	9-フェナンスリル
AN-165	3ービフェニル	1-ピレニル
AN-166	3 - ビフェニル	フェニル
AN-167	3 - ビフェニル	2-ビフェニル
AN-168	3ービフェニル	3 - ビフェニル
AN-169	3ービフェニル	4-ビフェニル
AN-170	3 - ビフェニル	2-p-ターフェニル
AN-171	4-ビフェニル	1-ナフチル
AN-172	4ービフェニル	2-ナフチル
AN-173	4ービフェニル	9-フェナンスリル
AN-174	4-ビフェニル	1-ピレニル
AN-175	4 - ビフェニル	フェニル
AN-176	4ービフェニル	2-ビフェニル

AN-177	4 - ビフェニル	3-ビフェニル
AN-178	4 ー ビフェニル	4-ビフェニル
AN-179	4ービフェニル	2-p-ターフェニル

化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-180	1ーナフチル	1-ナフチル
AN-181	1ーナフチル	2-ナフチル
AN-182	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-183	1ーナフチル	1 - ピレニル
AN-184	1ーナフチル	フェニル
AN-185	1ーナフチル	2 - ビフェニル
AN-186	1ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-187	1ーナフチル	4 - ビフェニル
AN-188	2ーナフチル	1-ナフチル
AN-189	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-190	2ーナフチル	9 - フェナンスリル
AN-191	2ーナフチル	1 - ピレニル
AN-192	2ーナフチル	フェニル
AN-193	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-194	2ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-195	2ーナフチル	4 - ビフェニル

AN-196	9-フェナンスリル	1-ナフチル
AN-197	9-フェナンスリル	2-ナフチル
AN-198	9-フェナンスリル	9-フェナンスリル
AN-199	9-フェナンスリル	1ーピレニル
AN-200	9ーフェナンスリル	フェニル
AN-201	9ーフェナンスリル	2-ビフェニル
AN-202	9ーフェナンスリル	3ービフェニル
AN-203	9-フェナンスリル	4ービフェニル
AN-204	1-ピレニル	1ーナフチル
AN-205	1-ピレニル	2ーナフチル
AN-206	1-ピレニル	9ーフェナンスリル
AN-207	1ーピレニル	1 - ピレニル
AN-208	1 - ピレニル	フェニル
AN-209	1-ピレニル .	2ービフェニル
AN-210	1ーピレニル	3 - ビフェニル
AN-211	1ーピレニル	4ービフェニル
AN-212	フェニル	1-ナフチル
AN-213	フェニル	2ーナフチル
AN-214	フェニル	9ーフェナンスリル
AN-215	フェニル	1 - ピレニル
AN-216	フェニル	フェニル
AN-217	フェニル	2ービフェニル
AN-218	フェニル	3ーピフェニル
AN-219	フェニル	4 - ビフェニル
AN-220	2 - ビフェニル	1 - ナフチル

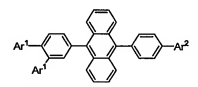
		,
AN-221	2-ビフェニル	2ーナフチル
AN-222	2-ビフェニル	9-フェナンスリル
AN-223	2 - ビフェニル	1 - ピレニル
AN-224	2-ビフェニル	フェニル
AN-225	2ーピフェニル	2-ビフェニル
AN-226	2-ビフェニル	3 - ビフェニル
AN-227	2ービフェニル	4-ビフェニル
AN-228	3ービフェニル	1-ナフチル
AN-229	3 - ビフェニル	2ーナフチル
AN-230	3 - ビフェニル	9-フェナンスリル
AN-231	3 - ビフェニル	1 - ピレニル
AN-232	3 - ビフェニル	フェニル
AN-233	3ービフェニル.	2ービフェニル
AN-234	3 - ピフェニル	3 - ビフェニル
AN-235	3 - ビフェニル	4ーピフェニル
AN-236	4-ビフェニル	1-ナフチル
AN-237	4ービフェニル	2ーナフチル
AN-238	4 ービフェニル	9-フェナンスリル
AN-239	4 - ビフェニル	1ーピレニル
AN-240	4ービフェニル	フェニル
AN-241	4 ービフェニル	2ービフェニル
AN-242	4ービフェニル	3 - ビフェニル
AN-243	4ービフェニル	4 - ビフェニル

化合物	Ar1	Ar ²
AN-244	1-ナフチル	2ーナフチル
AN-245	1ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-246	1ーナフチル	1 - ピレニル
AN-247	1ーナフチル	フェニル
AN-248	1ーナフチル	2-ビフェニル
AN-249	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-250	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-251	2ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-252	2ーナフチル .	1 - ピレニル
AN-253	2ーナフチル	フェニル
AN-254	2ーナフチル	2-ビフェニル
AN-255	2ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-256	2ーナフチル	4-ビフェニル
AN-257	9ーフェナンスリル	1 - ピレニル
AN-258	9-フェナンスリル	フェニル
AN-259	9ーフェナンスリル	2ービフェニル
AN-260	9-フェナンスリル	3 - ビフェニル
AN-261	9-フェナンスリル	4 - ビフェニル
AN-262	1ーピレニル	フェニル
AN-263	1-ピレニル	2ービフェニル

AN-264	1-ピレニル	3 - ビフェニル
AN-265	1-ピレニル	4 - ビフェニル
AN-266	フェニル	2ービフェニル
AN-267	フェニル	3ービフェニル
AN-268	フェニル	4ービフェニル
AN-269	2-ビフェニル	3 - ビフェニル
AN-270	2-ビフェニル	4ービフェニル
AN-271	3 - ビフェニル	4-ビフェニル

化合物	Ar¹ .	Ar ²
AN-272	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-273	1ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-274	1-ナフチル	1 - ピレニル
AN-275	1-ナフチル	フェニル
AN-276	1-ナフチル	2ービフェニル
AN-277	1-ナフチル	3 - ビフェニル
AN-278	1ーナフチル	4 - ビフェニル
AN-279	2-ナフチル	9 - フェナンスリル
AN-280	2ーナフチル	1 - ピレニル
AN-281	2ーナフチル	フェニル
AN-282	2ーナフチル	2 - ビフェニル

AN-283	2ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-284	2ーナフチル	4 - ビフェニル
AN-285	9-フェナンスリル	1-ピレニル・
AN-286	9-フェナンスリル	フェニル
AN-287	9-フェナンスリル	2-ビフェニル
AN-288	9-フェナンスリル	3 - ピフェニル
AN-289	9-フェナンスリル	4-ビフェニル
AN-290	1ーピレニル	フェニル
AN-291	1-ピレニル	2 - ビフェニル
AN-292	1-ピレニル	3ービフェニル
AN-293	1ーピレニル	4 - ビフェニル
AN-294	フェニル	2ービフェニル
AN-295	フェニル	3ービフェニル
AN-296	フェニル・	4 - ビフェニル
AN-297	2ービフェニル	3ービフェニル
AN-298	2ービフェニル	4ービフェニル
AN-299	3ービフェニル	4ービフェニル .



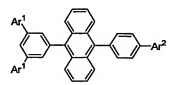
化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-300	1ーナフチル	1-ナフチル
AN-301	1ーナフチル	2-ナフチル

AN-302	1-ナフチル	9ーフェナンスリル
AN-303	1-ナフチル	1 - ピレニル
AN-304	1ーナフチル	フェニル・
AN-305	1ーナフチル	2-ビフェニル
AN-306	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-307	1ーナフチル	4-ビフェニル
AN-308	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-309	2ーナフチル	1-ナフチル
AN-310	2ーナフチル	2-ナフチル
AN-311	2ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-312	2ーナフチル	1-ピレニル
AN-313	2ーナフチル	フェニル
AN-314	2-ナフチル	2-ビフェニル
AN-315	2ーナフチル .	3-ビフェニル
AN-316	2ーナフチル	4-ビフェニル
AN-317	2ーナフチル	2-p-ターフェニル

$$Ar^1$$
 Ar^2

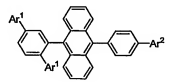
化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-318	1-ナフチル	1-ナフチル
AN-319	1-ナフチル	2ーナフチル
AN-320	1ーナフチル	9-フェナンスリル

AN-321	1ーナフチル	1-ピレニル
AN-322	1-ナフチル	フェニル
AN-323	1-ナフチル	2-ビフェニル
AN-324	1ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-325	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-326	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-327	2ーナフチル	1-ナフチル
AN-328	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-329	2ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-330	2ーナフチル	1 - ピレニル
AN-331	2ーナフチル	フェニル
AN-332	2ーナフチル	2 - ビフェニル
AN-333	2ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-334	2ーナフチル .	4ービフェニル
AN-335	2ーナフチル	2-p-ターフェニル



化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-336	1ーナフチル	1-ナフチル
AN-337	1ーナフチル	2ーナフチル
AN-338	1ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-339	1ーナフチル	1 - ピレニル

AN-340	1-ナフチル	フェニル
AN-341	1ーナフチル	2 - ビフェニル
AN-342	1ーナフチル	3ービフェニル
AN-343	1ーナフチル	4ービフェニル
AN-344	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-345	2ーナフチル	1-ナフチル
AN-346	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-347	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-348	2,-ナフチル	1 - ピレニル
AN-349	2ーナフチル	フェニル
AN-350	2ーナフチル	2ービフェニル
AN-351	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-352	2ーナフチル	4 - ビフェニル
AN-353	2ーナフチル .	2-p-ターフェニル



化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-354	1ーナフチル	1ーナフチル
AN-355	1ーナフチル	2-ナフチル
AN-356	1-ナフチル	9-フェナンスリル
AN-357	1ーナフチル	1-ピレニル
AN-358	1-ナフチル	フェニル

AN-359	1ーナフチル	2-ビフェニル
AN-360	1ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-361	1ーナフチル	4 ービフェニル
AN-362	1ーナフチル	2-p-ターフェニル
AN-363	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-364	2ーナフチル	2ーナフチル
AN-365	2ーナフチル	9ーフェナンスリル
AN-366	2ーナフチル	1-ピレニル
AN-367	2ーナフチル	フェニル
AN-368	2ーナフチル	2-ビフェニル
AN-369	2ーナフチル	3 - ビフェニル
AN-370	2ーナフチル	4-ビフェニル
AN-371	2ーナフチル	2-p-ターフェニル

$$Ar^1$$
 Ar^2

化合物	Ar ¹	Ar ²
AN-372	1 - ナフチル	1-ナフチル
AN-373	1ーナフチル	2-ナフチル
AN-374	1 ーナフチル	9 - フェナンスリル
AN-375	1ーナフチル	1 - ピレニル
AN-376	1 ーナフチル	フェニル
AN-377	1ーナフチル	2-ビフェニル

AN-378	1-ナフチル	3-ビフェニル
AN-379	1ーナフチル	4-ビフェニル
AN-380	1-ナフチル	2-p-ターフェニル
AN-381	2ーナフチル	1ーナフチル
AN-382	2ーナフチル	2-ナフチル
AN-383	2ーナフチル	9-フェナンスリル
AN-384	2ーナフチル	1 - ピレニル
AN-385	2ーナフチル	フェニル
AN-386	2ーナフチル	2-ビフェニル
AN-387	2ーナフチル	3ービフェニル
AN-388	2-ナフチル	4ービフェニル
AN-389	2ーナフチル	2-p-ターフェニル

本発明の一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体は、公知の方法によりハロゲン化アリール誘導体とアントラセン誘導体ボロン酸を出発原料として、鈴木カップリング反応・ハ

ロゲン化反応・ホウ酸化反応を適宜組み合わせて、合成すること ができる。以下にその合成スキームを示す。

鈴木カップリング反応は、これまでに数多くの報告 (Chem.Rev., Vol.95, No.7, 2457 (1995) 等) がなされており、これらに記載の反応条件で実施することができる。

反応は、通常、常圧下、窒素、アルゴン、ヘリウム等の不活性 雰囲気下で実施されるが、必要に応じて加圧条件下に実施するこ とも出来る。反応温度は $15\sim300$ ℃の範囲であるが、特に好 ましくは $30\sim200$ ℃である。

反応溶媒としては、水、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類、1,2ージメトキシエタン、ジエチルエーテル、メチルー t ーブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、シクロヘキサン等の飽和炭化水素類、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1,2ージクロロエタン、1,1ートリクロエタンなどのハロゲン類、アセトニトリル、ベンゾニトリル等のニトリル類、酢酸エチル、酢酸ブチル等のエステル類、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン等のアミド類などを単一又は混合して使用することができる。これらの中で、好ましくは、トルエン、1,2ージメトキシエタン、ジオキサン、水である。溶媒の使用量はアリールボロン酸又はその誘導体に対して、通常3~50重量倍、好ましくは4~20重量倍である。

反応に用いる塩基としては、例えば、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化ナトリウム水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、炭酸マグネシウム、炭酸リチウム、ふっ化カリウム、フッ化セシウム、塩化セシウム、臭化セシウム、炭酸セシウム、リン酸カリウム、メトキシナトリウム、tーブトキシカリウム、tーブトキシナトリウム、tーブトキシリチウム等が挙

げられ、好ましくは炭酸ナトリウムである。これらの塩基の使用 量は、アリールボロン酸又はその誘導体に対して、通常 0.7~ 10年ル当量、好ましくは 0.9~6モル当量である。

反応に用いる触媒としては、例えば、テトラキス(トリフェニ ルホスフィン) パラジウム、ジクロロビス (トリフェニルホスフ ィン) パラジウム、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ) エ タン] パラジウム、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ) プ ロパン] パラジウム、ジクロロ[ビス (ジフェニルホスフィノ) ブタン] パラジウム、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ) フェロセン】パラジウム等のパラジウム触媒、テトラキス(トリ フェニルホスフィン) ニッケル、ジクロロビス (トリフェニルホ スフィン) ニッケル、ジクロロ[ビス (ジフェニルホスフィノ) エタン] ニッケル、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ) プ ロパン] ニッケル、ジクロロ[ビス (ジフェニルホスフィノ) ブ タン] ニッケル、ジクロロ[ビス(ジフェニルホスフィノ) フェ ロセン】ニッケル等のニッケル触媒等が挙げられ、好ましくはテ トラキス(トリフェニルホスフィン)パラジウムである。これら の触媒の使用量はハロゲン化アントラセン誘導体に対して、通常 0.001~1モル当量、好ましくは0.01~0.1モル当量 である。

ハロゲン化アントラセン誘導体のハロゲンとしては、例えば、 ヨウ素原子、臭素原子、塩素原子等が挙げられ、好ましくはヨウ 素原子、臭素原子である。

ハロゲン化反応におけるハロゲン化剤は特に限定されるものではないが、例えば、N-ハロゲン化コハク酸イミドが好適に用いられる。ハロゲン化剤の使用量はアントラセン誘導体に対し、通常 0.8~10モル当量、好ましくは1~5モル当量である。

反応は、通常、窒素、アルゴン、ヘリウム等の不活性雰囲気下、不活性溶媒中で実施される。使用される不活性溶媒としては、例えば、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド、Nーメチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、四塩化炭素、クロロベンゼン、ジクロロベンゼン、ニトロベンゼン、トルエン、キシレンメチルセロソルブ、エチルセロソルブ、水等が挙げられ、好ましくはN,Nージメチルホルムアミド、Nーメチルピロリドンである。溶媒の使用量はアントラセン誘導体に対し、通常3~50重量倍、好ましくは5~20重量倍である。反応温度は、通常0℃~200℃で実施され、好ましくは20℃~120℃である。

本ウ酸化反応は、既知の方法(日本化学会編・実験化学講座第4版24巻61~90頁やJ.Org.Chem.,Vol.60,7508(1995)等)により実施することが可能である。例えば、ハロゲン化アントラセン誘導体のリチオ化もしくはグリニャール反応を経由する反応の場合、通常、窒素、アルゴン、ヘリウム等の不活性雰囲気下で実施され、反応溶媒としては不活性溶媒が用いられる。例えば、ペンタン、ヘキサン、ヘプタン、オクタン、シクロヘキサン等の飽和炭化水素類、1,2ージメトキシエタン、ジエチルエーテル、メチルーtーブチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサン等のエーテル類、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素類を単一もしくは混合溶媒として用いることができ、好ましくはジエチルエーテル、トルエンである。溶媒の使用量は、ハロゲン化アントラセン誘導体に対し通常3~50重量倍、好ましくは4~20重量倍である。

リチオ化剤としては、例えば、nーブチルリチウム、tーブチルリチウム、フェニルリチウム、メチルリチウム等のアルキル金

属試薬、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムビストリメチルシリルアミド等のアミド塩基を用いることができ、好ましくは
nーブチルリチウムである。また、グリニャール試薬は、ハロゲン化アントラセン誘導体と金属マグネシウムの反応により調製することができる。ホウ酸化剤であるホウ酸トリアルキルとしては、例えば、ホウ酸トリメチル、ホウ酸トリエチル、ホウ酸トリイソプロピル、ホウ酸トリブチル等を使用することができ、好ましくはホウ酸トリメチル、ホウ酸トリイソプロピルである。

リチオ化剤及び金属マグネシウムの使用量は、それぞれハロゲン化アントラセン誘導体に対し、通常1~10モル当量、好ましくは1~2モル当量であり、ホウ酸トリアルキルの使用量は、ハロゲン化アントラセン誘導体に対し、通常1~10モル当量、好ましくは1~5モル当量である。反応温度は、通常−100~50℃、好ましくは−75~10℃である。

本発明の有機EL素子は、陰極と陽極間に少なくとも発光層を含む一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機 EL素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、上記一般 式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を単独もしく は混合物の成分として含有する。

本発明の有機EL素子は、前記発光層が、一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を主成分として含有すると 好ましい。

また、本発明の有機EL素子は、前記発光層が、さらにアリールアミン化合物及び/又はスチリルアミン化合物を含有すると好ましい。

スチリルアミン化合物としては、下記一般式(A)で表される ものが好ましい。

$$Ar^2 \left(\begin{array}{c} Ar^3 \\ N \\ Ar^4 \end{array} \right) p$$

(A)

(式中、 Ar^2 は、7r=n基、r7 に フェニル基、ターフェニル基、スチルベン基、ジスチリルアリール基から選ばれる基であり、 r^3 及び r^4 は、それぞれ水素原子又は炭素数が r^4 に で r^4 は、それぞれ水素原子又は炭素数が r^4 に 世換されていてもよい。 r^4 に で r^4 に で r^4 に で r^4 に r^4 で r^4 に r^4 の r^4 に r^4 の r^4 に r^4 の r^4 の r^4 に r^4 の r^4 に r^4 の r^4

ここで、炭素数が6~20の芳香族炭化水素環基としては、フェニル基、ナフチル基、アントラニル基、フェナンスリル基、ターフェニル基等が挙げられる。

アリールアミン化合物としては、下記一般式(B)で表される ものが好ましい。

$$Ar^{5}\left(NAr^{6}\right)_{q}$$

(B)

(式中、Ar⁵ ~ Ar⁷ は、置換もしくは無置換の核炭素数 5 ~ 4 0 のアリール基である。 q は 1 ~ 4 の整数である。)

ここで、核炭素数が5~40のアリール基としては、例えば、フェニル基、ナフチル基、アントラニル基、フェナンスリル基、ピレニル基、コロニル基、ビフェニル基、ターフェニル基、ピローリル基、フラニル基、チオフェニル基、ベングチオフェニル基、オキサジアグリル基、ジフェニルアントラニル基、インドリル基、カルバグリル基、ピリジル基、ベングキノリル基、フルオランテニル基、アセナフトフルオランテニル基、スチルベン基、ペリレニル基、クリセニル基、ピセニル基、トリフェニレニル基、ルビセニル基、ベングアントラセニル基、フェニルアントラニル基、ビスアントラセニル基、又は下記一般式(C),(D)で示されるアリール基等が挙げられる。

(一般式 (C) において、rは1~3の整数である。)

なお、前記アリール基の好ましい置換基としては、炭素数 1~6のアルキル基(エチル基、メチル基、iープロピル基、nープロピル基、sーブチル基、tーブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基等)、炭素数 1~6のアルコキシ基(エトキシ基、メトキシ基、iープロポキシ基、nープロポキシ基、sーブトキシ基、tーブトキシ基、ペントキシ

基、ヘキシルオキシ基、シクロペントキシ基、シクロヘキシルオキシ基等)、核原子数 5 ~ 40のアリール基、核原子数 5 ~ 40のアリール基で置換されたアミノ基、核原子数 5 ~ 40のアリール基を有するエステル基、炭素数 1 ~ 6のアルキル基を有するエステル基、シアノ基、ニトロ基、ハロゲン原子等が挙げられる。Ar⁵は特に好ましくは、それぞれ置換もしくは無置換の、ナフチル基、アントラニル基、クリセニル基、ピレニル基、又は一般式(D)で示されるアリール基である。

本発明の有機 E L 素子用材料は、前記一般式(1)で表される 非対称モノアントラセン誘導体からなり、発光材料であると好ま しく、また、ホスト材料であると好ましい。

以下、本発明の有機 E L 素子の素子構成について説明する。 本発明の有機 E L 素子の代表的な素子構成としては、

- (1) 陽極/発光層/陰極
- (2)陽極/正孔注入層/発光層/陰極
- (3)陽極/発光層/電子注入層/陰極
- (4) 陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰極
- (5)陽極/有機半導体層/発光層/陰極
- (6)陽極/有機半導体層/電子障壁層/発光層/陰極
- (7)陽極/有機半導体層/発光層/付着改善層/陰極
- (8)陽極/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子注入層/陰極
 - (9) 陽極/絶縁層/発光層/絶縁層/陰極
 - (10)陽極/無機半導体層/絶緣層/発光層/絶緣層/陰極
 - (11) 陽極/有機半導体層/絶縁層/発光層/絶縁層/陰極
 - (12)陽極/絶緣層/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/絶緣

層/陰極

(13)陽極/絶緣層/正孔注入層/正孔輸送層/発光層/電子注入層/陰極

などの構造を挙げることができる。

これらの中で通常(8)の構成が好ましく用いられるが、これ らに限定されるものではない。

この有機 E L 素子は、通常透光性の基板上に作製する。この透光性基板は有機 E L 素子を支持する基板であり、その透光性については、4 0 0 ~ 7 0 0 n m の可視領域の光の透過率が 5 0 %以上であるものが望ましく、さらに平滑な基板を用いるのが好ましい。

このような透光性基板としては、例えば、ガラス板、合成樹脂板などが好適に用いられる。ガラス板としては、特にソーダ石灰ガラス、バリウム・ストロンチウム含有ガラス、鉛ガラス、アルミノケイ酸ガラス、ホウケイ酸ガラス、バリウムホウケイ酸ガラス、石英などで成形された板が挙げられる。また、合成樹脂 板としては、ポリカーボネート樹脂、アクリル樹脂、ポリエチレンテレフタレート樹脂、ポリエーテルサルファイド樹脂、ポリサルフォン樹脂などの板か挙げられる。

次に、陽極は、正孔を正孔輸送層または発光層に注入する役割を担うものであり、4.5 e V以上の仕事関数を有することが効果的である。本発明に用いられる陽極材料の具体例としては、酸化インジウム錫合金(ITO)、酸化錫(NESA)、金、銀、白金、銅等が適用できる。また陰極としては、電子輸送層または発光層に電子を注入する目的で、仕事関数の小さい材料が好ましい。

陽極はこれらの電極物質を蒸着法やスパッタリング法等の方

法で薄膜を形成させることにより作製することができる。

このように発光層からの発光を陽極から取り出す場合、陽極の発光に対する透過率が10%より大きくすることが好ましい。また陽極のシート抵抗は、数百Ω/□以下が好ましい。陽極の膜厚は材料にもよるが、通常10nm~1μm、好ましくは10~20nmの範囲で選択される。

本発明の有機EL素子においては、発光層は、

- (i)注入機能;電界印加時に陽極又は正孔注入層より正孔を注入することができ、陰極又は電子注入層より電子を注入することができる機能
- (ii) 輸送機能;注入した電荷(電子と正孔) を電界の力で移動させる機能
- (iii) 発光機能;電子と正孔の再結合の場を提供し、これを発光につなげる機能

を有する。

この発光層を形成する方法としては、例えば蒸着法、スピンコート法、LB法等の公知の方法を適用することができる。発光層は、特に分子堆積膜であることが好ましい。ここで分子堆積膜とは、気相状態の材料化合物から沈着され形成された薄膜や、溶液状態または液相状態の材料化合物から固体化され形成された膜のことであり、通常この分子堆積膜は、LB法により形成された薄膜(分子累積膜)とは凝集構造、高次構造の相違や、それに起因する機能的な相違により区分することができる。

また特開昭 5 7 - 5 1 7 8 1 号公報に開示されているように、 樹脂等の結着剤と材料化合物とを溶剤に溶かして溶液とした後、 これをスピンコート法等により薄膜化することによっても、発光 層を形成することができる。

本発明の目的が損なわれない範囲で、所望により、発光層に、本発明の発光材料以外の他の公知の発光材料を含有させてもよく、また、本発明の発光材料を含む発光層に、他の公知の発光材料を含む発光層を積層してもよい。

次に、正孔注入・輸送層は、発光層への正孔注入を助け、発光 領域まで輸送する層であって、正孔移動度が大きく、イオン化エネルギーが通常 5.5 e V以下と小さい。このような正孔注入・輸送層としてはより低い電界強度で正孔を発光層に輸送する材料が好ましく、さらに正孔の移動度が、例えば 104~106 V/cmの電界印加時に、少なくとも 10.6 cm²/V・秒であるものが好ましい。このような材料としては、従来、光導伝材料において正孔の電荷輸送材料として慣用されているものや、有機E L 素子の正孔注入層に使用されている公知のものの中から任意のものを選択して用いることができる。

具体例としては、例えば、トリアゾール誘導体(米国特許 3,1 2,1 9 7 号明細書等参照)、オキサジアゾール誘導体(米国特許 3,1 8 9,4 4 7 号明細書等参照)、イミダゾール誘導体(特公昭 3 7 - 1 6 0 9 6 号公報等参照)、ポリアリールアルカン誘導体(米国特許 3,6 1 5,4 0 2 号明細書、同第 3,8 2 0,9 8 9 号明細書、同第 3,5 4 2,5 4 4 号明細書、特公昭 4 5 - 5 5 5 号公報、同5 1 - 1 0 9 8 3 号公報、同 5 6 - 4 1 4 8 号公報、同 5 5 - 1 0 8 6 6 7 号公報、同 5 5 - 1 5 6 9 5 3 号公報、同 5 6 - 3 6 6 5 6 号公報等参照)、ピラゾリン誘導体およびピラゾロン誘導体(米国特許第 3,1 8 0,7 2 9 号明細書、同第 4,2 7 8,7 4 6 号明細書、特開昭 5 5 - 8 8 0 6 4 号公報、同 5 5 - 8 8 0 6 5 号公報、同 5 5 - 8 8 0 6 5 号公報、同 6 5 - 8 8 0 6 5 号公報、同 6 5 - 8 8 0 6 5 号公報、同 6 5 - 8 8 0 6 5 号公報、同 6 9 - 1 0 5 5 3 7 号

3 6 6 7 4 号公報、同 6 2 - 1 0 6 5 2 号公報、同 6 2 - 3 0 2 5 5 号公報、同 6 0 - 9 3 4 5 5 号公報、同 6 0 - 9 4 4 6 2 号公報、同 6 0 - 1 7 4 7 4 9 号公報、同 6 0 - 1 7 5 0 5 2 号公報等参照)、シラザン誘導体(米国特許第 4 , 9 5 0 , 9 5 0 号明細書)、ポリシラン系(特開平 2 - 2 0 4 9 9 6 号公報)、アニリン系共重合体(特開平 2 - 2 8 2 2 6 3 号公報)、特開平 1 - 2 1 1 3 9 9 号公報に開示されている導電性高分子オリゴマー(特にチオフェンオリゴマー)等を挙げることができる。

正孔注入層の材料としては上記のものを使用することができるが、ポルフィリン化合物(特開昭63-2956965号公報等に開示のもの)、芳香族第三級アミン化合物およびスチリルアミン化合物(米国特許第4,127,412号明細書、特開昭53-27033号公報、同54-58445号公報、同54-149634号公報、同54-64299号公報、同55-79450号公報、同55-144250号公報、同56-119132号公報、同61-29558号公報、同61-98353号公報、同63-295695号公報等参照)、特に芳香族第三級アミン化合物を用いることが好ましい。

また米国特許第5,061,569号に記載されている2個の縮合 芳香族環を分子内に有する、例えば4,4'ービス(Nー(1ーナフチル)ーNーフェニルアミノ)ビフェニル(以下NPDと略記する)、また特開平4-308688号公報に記載されているトリフェニルアミンユニットが3つスターバースト型に連結された4,4',4"ートリス(Nー(3ーメチルフェニル)ーNーフェニルアミノ)トリフェニルアミン(以下MTDATAと略記する)等を挙げることができる。

また、発光層の材料として示した前述の芳香族ジメチリディン

系化合物の他、p型Si、p型SiC等の無機化合物も正孔注入層の材料として使用することができる。

正孔注入、輸送層は上述した化合物を、例えば真空蒸着法、スピンコート法、キャスト法、LB法等の公知の方法により薄膜化することにより形成することができる。正孔注入、輸送層としての膜厚は特に制限はないが、通常は5nm~5μmである。この正孔注入、輸送層は正孔輸送帯域に本発明の化合物を含有していれば、上述した材料の一種または二種以上からなる一層で構成されてもよいし、または前記正孔注入、輸送層とは別種の化合物からなる正孔注入、輸送層を積層したものであってもよい。

また、有機半導体層は発光層への正孔注入または電子注入を助ける層であって、10⁻¹⁰ S/c m以上の導電率を有するものが好適である。このような有機半導体層の材料としては、含チオフェンオリゴマーや特開平8-193191号公報に開示してある含アリールアミンオリゴマー等の導電性オリゴマー、含アリールアミンデンドリマー等の導電性デンドリマー等を用いることができる。

次に、電子注入層・輸送層は、発光層への電子の注入を助け、 発光領域まで輸送する層であって、電子移動度が大きく、また付 着改善層は、この電子注入層の中で特に陰極との付着が良い材料 からなる層である。電子注入層に用いられる材料としては、8 ー ヒドロキシキノリンまたはその誘導体の金属錯体やオキサジア ゾール誘導体が好適である。上記8 ーヒドロキシキノリンまたは その誘導体の金属錯体の具体例としては、オキシン(一般に8 ー キノリノール又は8 ーヒドロキシキノリン)のキレートを含む金 属キレートオキシノイド化合物、例えばトリス(8 ーキノリノー ル)アルミニウムを電子注入材料として用いることができる。

一方、オキサジアゾール誘導体としては、以下の一般式で表される電子伝達化合物が挙げられる。

$$Ar^{1} \longrightarrow Ar^{2}$$

$$Ar^{3} \longrightarrow Ar^{4} \longrightarrow Ar^{5}$$

$$Ar^{6} \longrightarrow Ar^{7} \longrightarrow Ar^{8} \longrightarrow Ar^{9}$$

(式中A r 1', A r 2', A r 3', A r 5', A r 6', A r 9'はそれぞれ 置換または無置換のアリール基を示し、それぞれ互いに同一であっても異なっていてもよい。またA r 4', A r 7', A r 8'は置換または無置換のアリーレン基を示し、それぞれ同一であっても異なっていてもよい)

ここでアリール基としてはフェニル基、ビフェニル基、アントラニル基、ペリレニル基、ピレニル基が挙げられる。またアリーレン基としてはフェニレン基、ナフチレン基、ビフェニレン基、アントラニレン基、ペリレニレン基、ピレニレン基などが挙げられる。また置換基としては炭素数1~10のアルキル基、炭素数1~10のアルコキシ基またはシアノ基等が挙げられる。この電子伝達化合物は薄膜形成性のものが好ましい。

上記電子伝達性化合物の具体例としては下記のものを挙げることができる。

本発明の有機EL素子の好ましい形態に、電子を輸送する領域または陰極と有機層の界面領域に、還元性ドーパントを含有する素子がある。ここで、還元性ドーパントとは、電子輸送性化合物を還元ができる物質と定義される。したがって、一定の還元性を有するものであれば、様々なものが用いられ、例えば、アルカリ金属、アルカリ土類金属、希土類金属、アルカリ金属の酸化物、アルカリ土類金属のハロゲン化物、アルカリ土類金属の砂化物または希土類金属のハロゲン化物、アルカリ金属の有機錯体、アルカリ土類金属の有機錯体、アルカリ土類金属の有機錯体、希土類金属の有機錯体、からことができる。

また、より具体的に、好ましい還元性ドーパントとしては、N a(仕事関数: 2.36 e V)、K(仕事関数: 2.28 e V)、 Rb(仕事関数: 2.16 e V)およびCs(仕事関数: 1.9

5eV) からな る 群 から 選択 される少 なくとも 一つのアルカリ 金 属や、Ca(仕事関数:2.9 e V)、Sr(仕事関数:2.0 ~2.5 e V)、および B a (仕事関数: 2.5 2 e V) からな る群から選択される少なくとも一つのアルカリ土類金属が挙げ られる仕事関数が2.9 e V以下のものが特に好ましい。これら のうち、より好ましい還元性ドーパントは、K、RbおよびCs からなる群から選択される少なくとも一つのアルカリ金属であ り、さらに好ましくは、RbまたはCsであり、最も好ましのは、 Csである。これらのアルカリ金属は、特に還元能力が高く、電 子注入域への比較的少量の添加により、有機EL素子における発 光輝度の向上や長寿命化が図られる。また、仕事関数が 2.9 e V以下の還元性ドーパントとして、これら2種以上のアルカリ金 属の組合わせも好ましく、特に、Сsを含んだ組み合わせ、例え ば、CsとNa、CsとK、CsとRbあるいはCsとNaとK との組み合わせであることが好ましい。Csを組み合わせて含む ことにより、還元能力を効率的に発揮することができ、電子注入 域への添加により、有機EL素子における発光輝度の向上や長寿 命化が図られる。

本発明においては陰極と有機層の間に絶縁体や半導体で構成される電子注入層をさらに設けても良い。この時、電流のリークを有効に防止して、電子注入性を向上させることができる。このような絶縁体としては、アルカリ金属カルコゲナイド、アルカリ土類金属カルコゲナイド、アルカリ金属のハロゲン化物およびアルカリ土類金属のハロゲン化物からなる群から選択される少なくとも一つの金属化合物を使用するのが好ましい。電子注入層がこれらのアルカリ金属カルコゲナイド等で構成されていれば、電子注入性をさらに向上させることができる点で好ましい。具体的

に、好ましいアルカリ金属カルコゲナイドとしては、例えば、Li2 O、Li O、Na2 S、Na2 SeおよびNaOが挙げられ、好ましいアルカリ土類金属カルコゲナイドとしては、例えば、CaO、BaO、SrO、BeO、BaS、およびCaSeが挙げられる。また、好ましいアルカリ金属のハロゲン化物としては、例えば、Li F、NaF、KF、Li C1、KC1およびNaC1等が挙げられる。また、好ましいアルカリ土類金属のハロゲン化物としては、例えば、CaF2、BaF2、SrF2、MgF2およびBeF2といったフッ化物や、フッ化物以外のハロゲン化物が挙げられる。

また、電子輸送層を構成する半導体としては、Ba、Ca、Sr、Yb、A1、Ga、In、Li、Na、Cd、Mg、Si、Ta、SbおよびZnの少なくとも一つの元素を含む酸化物、窒化物または酸化窒化物等の一種単独または二種以上の組み合わせが挙げられる。また、電子輸送層を構成する無機化合物が、微結晶または非晶質の絶縁性薄膜であることが好ましい。電子輸送層がこれらの絶縁性薄膜で構成されていれば、より均質な薄膜が形成されるために、ダークスポット等の画素欠陥を減少させることができる。なお、このような無機化合物としては、上述したアルカリ金属カルコゲナイド、アルカリ金属カルコゲナイド、アルカリ金属のハロゲン化物およびアルカリ土類金属のハロゲン化物等が挙げられる。

次に、陰極としては、仕事関数の小さい(4 e V以下)金属、合金、電気伝導性化合物及びこれらの混合物を電極物質とするものが用いられる。このような電極物質の具体例としては、ナトリウム,ナトリウムーカリウム合金、マグネシウム,リチウム,マグネシウム・銀合金、アルミニウム/酸化アルミニウム、A 1 /

Li₂O, Al/LiO₂, Al/LiF, アルミニウム・リチウム合金, インジウム, 希土類金属などが挙げられる。

この陰極はこれらの電極物質を蒸着やスパッタリング等の方法により薄膜を形成させることにより、作製することができる。

ここで、発光層からの発光を陰極から取り出す場合、陰極の発 光に対する透過率は10%より大きくすることが好ましい。また、 陰極としてのシート抵抗は数百Ω/□以下が好ましく、さらに、 膜厚は通常10nm~1μm、好ましくは50~200nmであ る。

また、一般に、有機EL素子は、超薄膜に電界を印可するために、リークやショートによる画素欠陥が生じやすい。これを防止するために、一対の電極間に絶縁性の薄膜層を挿入しても良い。

絶縁層に用いられる材料としては、例えば、酸化アルミニウム、 弗化リチウム、酸化リチウム、弗化セシウム、酸化セシウム、酸 化マグネシウム、弗化マグネシウム、酸化カルシウム、弗化カル シウム、窒化アルミニウム、酸化チタン、酸化珪素、酸化ゲルマ ニウム、窒化珪素、窒化ホウ素、酸化モリブデン、酸化ルテニウ ム、酸化バナジウム等が挙げられる。これらの混合物や積層物を 用いてもよい。

次に、本発明の有機EL素子を作製する方法については、例えば上記の材料及び方法により陽極、発光層、必要に応じて正孔注入層、及び必要に応じて電子注入層を形成し、最後に陰極を形成すればよい。また、陰極から陽極へ、前記と逆の順序で有機EL素子を作製することもできる。

以下、透光性基板上に、陽極/正孔注入層/発光層/電子注入層/陰極が順次設けられた構成の有機EL素子の作製例について説明する。

まず、適当な透光性基板上に、陽極材料からなる薄膜を 1 μ m 以下、好ましくは 1 0 ~ 2 0 0 n m の範囲の膜厚になるように、 蒸着法あるいはスパッタリング法により形成し、陽極とする。次 に、この陽極上に正孔注入層を設ける。正孔注入層の形成は、前 述したように真空蒸着 法、スピンコート法、キャスト法、L B 法 等の方法により行うことができるが、均質な膜が得られやすく、 かつピンホールが発生しにくい等の点から真空蒸着法により形 成することが好ましい。真空蒸着法により正孔注入層を形成する 場合、その蒸着条件は使用する化合物(正孔注入層の材料)、目 的とする正孔注入層の 結晶構造や再結合構造等により異なるが、 一般に蒸着源温度 5 0 ~ 4 5 0 ℃、真空度 1 0 ~ 1 0 ~ 3 t o r r、蒸着速度 0 · 0 1 ~ 5 0 n m / 秒、基板温度 - 5 0 ~ 3 0 0 ℃、 膜厚 5 n m ~ 5 μ m の 範囲で適宜選択することが好ましい。

次に、この正孔注入層上に発光層を設ける。この発光層の形成も、本発明に係る発光材料を用いて真空蒸着法、スパッタリング、スピンコート法、キャスト法等の方法により、発光材料を薄膜化することにより形成できるが、均質な膜が得られやすく、かつピンホールが発生しにくい等の点から真空蒸着法により形成することが好ましい。真空蒸着法により発光層を形成する場合、その蒸着条件は使用する化合物により異なるが、一般的に正孔注入層の形成と同様な条件範囲の中から選択することができる。膜厚は10~40nmの範囲が好ましい。

次に、この発光層上に電子注入層を設ける。この場合にも正孔 注入層、発光層と同様、均質な膜を得る必要から真空蒸着法によ り形成することが好ましい。蒸着条件は正孔注入層、発光層と同 様の条件範囲から選択することができる。

そして、最後に陰極を積層して有機EL素子を得ることができ

る。陰極は金属から構成されるもので、蒸着法、スパッタリングを用いることができる。しかし、下地の有機物層を製膜時の損傷から守るためには真空蒸着法が好ましい。

以上の有機EL素子の作製は、一回の真空引きで、一貫して陽極から陰極まで作製することが好ましい。

本発明の有機 E L素子の各層の形成方法は特に限定されない。 従来公知の真空蒸着法、スピンコーティング法等による形成方法 を用いることができる。本発明の有機 E L素子に用いる、前記一 般式(1)で示される化合物を含有する有機薄膜層は、真空蒸着 法、分子線蒸着法(MBE法)あるいは溶媒に解かした溶液のディッピング法、スピンコーティング法、キャスティング法、バー コート法、ロールコート法等の塗布法による公知の方法で形成す ることができる。

本発明の有機 E L 素子の各有機層の膜厚は特に制限されないが、ピンホール等の欠陥や、効率を良くするため、通常は数 n m から 1 μ m の範囲が好ましい。

なお、有機EL素子に直流電圧を印加する場合、陽極を+、陰極を一の極性にして、5~40Vの電圧を印加すると発光が観測できる。また逆の極性で電圧を印加しても電流は流れず、発光は全く生じない。さらに交流電圧を印加した場合には陽極が+、陰極が一の極性になった時のみ均一な発光が観測される。印加する交流の波形は任意でよい。

<u>実施例</u>

次に、本発明を実施例によりさらに詳細に説明するが、本発明は、これらの例によってなんら限定されるものではない。

合成例1(2-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの合成)

4 - ブロモヨードベンゼン 25.0g, 2 - ナフタレンボロン酸1 2.7g、及びテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム1.7gを混合し、アルゴン置換した。トルエン220ml、及び2M炭酸ナトリウム水溶液110ml を加え、7時間加熱環流した。

放冷後、トルエンで有機層を抽出し、水及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去した。結晶化した生成物をろ過、乾燥することにより、目的の2-(4-プロモフェニル)ナフタレン17.7g (収率85%)を白色結晶として得た。

合成例2(9-アントラセンボロン酸の合成)

9 ーブロモアントラセン38.6g を脱水トルエン80ml、脱水THF(テトラヒドロフラン)160ml に溶解し、一40℃に冷却した。1.58Mーノルマルブチルリチウムへキサン溶液106ml を滴下し、一40℃で30分間攪拌後、一10℃まで昇温した。再び一70℃まで冷却し、ボロン酸トリメチルエステル50.0ml脱水THF溶液を徐々に滴下した。一70℃にて2時間攪拌した後、徐々に室温まで昇温した。一晩放置後、10%塩酸水溶液100ml を加えて攪拌し、トルエンで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、トルエン/へキサンから結晶化、ろ過・乾燥することで目的の9ーアントラセンボロン酸24.4g を淡茶色結晶として得た(収率73%)。

合成例3 (9-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセンの合成)

9-アントラセンボロン酸 10.7g, 2-(4-ブロモフェニル)

ナフタレン11.3g、及びテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム2.3gを混合し、アルゴン置換した。DME(ジメトキシエタン)140ml、及び2M炭酸ナトリウム水溶液60mlを加え、5時間加熱還流した。

放冷後、析出晶を濾別しエタノール,トルエンにて洗浄した。 得られた結晶をトルエンから再結晶、ろ過・乾燥することにより、 目的の9-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセ ン13.25gを得た(収率87%)。

合成例4(9-プロモー10-(4-ナフタレンー2-イルーフェニル)アントラセンの合成)

9-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセン1 3.25gをDMF (ジメチルホルムアミド) 100ml に分散し、室温でNBS (Nーブロモスクシンイミド) 7.44g DMF溶液 (100 ml)を滴下した。室温で7時間攪拌した後、一晩放置した。水20 0ml を加え、析出晶を濾別、エタノールで十分に洗浄、乾燥することにより、目的の9ーブロモー10-(4-ナフタレン-2 ーイルーフェニル) アントラセン15.84gを得た (収率99%)。

合成例 5 (10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アン トラセン-9-ボロン酸の合成)

9-プロモー10-(4-ナフタレンー2-イルーフェニル)アントラセン13.8g を脱水トルエン80ml、脱水エーテル80mlに分散し、-30 $^{\circ}$ に冷却した。1.58M-ノルマルブチルリチウムへキサン溶液21.0mlを滴下し、-30 $^{\circ}$ で30分間攪拌後、-10 $^{\circ}$ を存温した。再び-70 $^{\circ}$ とまで冷却し、ボロン酸トリメチルエステル10.0ml脱水エーテル溶液を徐々に滴下した。-70 $^{\circ}$ にて 2

時間攪拌した後、徐々に室温まで昇温した。一晩放置後、10%塩酸水溶液100mlを加えて攪拌し、トルエンで2回抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。溶媒を留去し、トルエン/ヘキサンから結晶化、ろ過・乾燥することで目的の10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸8.48gを黄色結晶として得た(収率67%)。

合成例6(1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの合成)

合成例1において、2 ーナフタレンボロン酸の代わりに1 ーナフタレンボロン酸を用いた以外は、同様の方法により1 ー (4 ープロモフェニル)ナフタレンを合成した。

合成例7(9-フェナンスレンボロン酸の合成)

合成例2において、9 ーブロモアントラセンの代わりに 9 ーブロモフェナンスレンを用いた以外は、同様の方法により 9 ーフェナンスレンボロン酸を合成した。

合成例 8 (9 - (4 - ブロモフェニル) フェナンスレンの合成) 合成例 1 において、2 - ナフタレンボロン酸の代わりに 9 - フェナンスレンボロン酸を用いた 以外は、同様の方法により 9 - (4 - ブロモフェニル) フェナンスレンを合成した。

合成例 9 (10-(ビフェニルー2-イル) アントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例3において、2-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの 代わりに2-ブロモビフェニルを出発原料として、同様の方法に

より10-(ビフェニル-2-イル)アントラセン-9-ボロン酸を合成した。

合成例10(9-(4-プロモフェニル)-10-フェニルアントラセンの合成)

合成例 3 において、2 - (4 - プロモフェニル) ナフタレンの 代わりにプロモベンゼンを出発原料として、同様の方法により 1 0 - プロモアントラセン-9 - ボロン酸を合成した。さらに合成 例 1 と同様の方法により、4 - プロモフェニル化し、9 - (4 -プロモフェニル) - 1 0 - フェニルアントラセンを合成した。

合成例11(10-(4-ナフタレン-1-イルーフェニル)ア ントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例1において、2ーナフタレンボロン酸の代わりに1ーナフタレンボロン酸を出発原料として、同様の方法により10ー(4ーナフタレン-1ーイルーフェニル)アントラセン-9ーボロン酸を合成した。

合成例12(2-(3-ブロモフェニル)ナフタレンの合成) 合成例1において、4-ブロモヨードベンゼンの代わりに3-ブロモヨードベンゼンを用いた以外は、同様の方法により2-(3-ブロモフェニル)ナフタレンを合成した。

合成例13(2-(2-ブロモフェニル)ナフタレンの合成) 合成例1において、4-ブロモョードベンゼンの代わりに2-ブロモョードベンゼンを用いた以外は、同様の方法により2-(2-ブロモフェニル)ナフタレンを合成した。

合成例14(10-(p-ターフェニルー2-イル)アントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例3において、2-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの 代わりに2-ブロモーp-ターフェニルを出発原料として、同様 の方法により10-(p-ターフェニル2-イル)アントラセン -9-ボロン酸を合成した。

合成例15(1-(3-ブロモフェニル)ナフタレンの合成)

合成例1において、4 ーブロモヨードベンゼンの代わりに3 ーブロモヨードベンゼンを、2 ーナフタレンボロン酸の代わりに1 ーナフタレンボロン酸を用いた以外は、同様の方法により1 ー(3 - ブロモフェニル)ナフタレンを合成した。

合成例16(9-(ビフェニル-2-イル)-10-(3-ブロ モフェニル)アントラセンの合成)

合成例3において、2-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの 代わりに2-ブロモビフェニルを出発原料として、同様の方法に より10-(2-ビフェニル)アントラセン-9-ボロン酸を合 成した。さらに合成例1と同様の方法により、3-ブロモフェニ ル化し、9-(ビフェニル-2-イル)-10-(3-ブロモフ ェニル)アントラセンを合成した。

合成例17(10-(3-ナフタレン-2-イルーフェニル)ア ントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例1において、4 ーブロモヨードベンゼンの代わりに3 ーブロモヨードベンゼンを出発原料として、同様の方法により10

- (3-ナフタレン-2-イル-フェニル) アントラセン-9-ボロン酸を合成した。

合成例18(9-(3-ブロモフェニル)フェナンスレンの合成) 合成例1において、2-ナフタレンボロン酸の代わりに9-フェナンスレンボロン酸を、4-ブロモヨードベンゼンの代わりに3-ブロモヨードベンゼンを用いた以外は、同様の方法により9-(3-ブロモフェニル)フェナンスレンを合成した。

合成例19(1-(2-ブロモフェニル)ナフタレンの合成) 合成例1において、4-ブロモヨードベンゼンの代わりに2-ブロモヨードベンゼンを、2-ナフタレンボロン酸の代わりに1 -ナフタレンボロン酸を用いた以外は、同様の方法により1-(2-ブロモフェニル)ナフタレンを合成した。

合成例20(2-(3-ブロモ-5-ナフタレン-2-イルーフェニル)ナフタレンの合成)

1,3,5-トリブロモベンゼン10g,2-ナフタレンボロン酸12g、及びテトラキストリフェニル ホスフィンパラジウム1.1gを混合し、アルゴン置換した。トルエン150ml、及び2M炭酸ナトリウム水溶液55mlを加え、7時間加熱還流した。

放冷後、トルエンで有機層を抽出し、水及び飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去した。生成物をシリカゲルカラムクロマト グラフィーにて精製することにより、目的の2-(3-ブロモー5-ナフタレン-2-イルーフェニル)ナフタレン 5.5g (収率42%)を白色結晶として得た。

合成例21(2,5-ジブロモョードベンゼンの合成)

2,5一ジブロモアニリン10g を希塩酸(濃塩酸40ml+水30ml)に分散し、0℃にてNaNO23gの水溶液を滴下した。40分間反応液を攪拌後、別途調製したヨウ化カリウム60g 水溶液に室温で滴下した。室温で2時間攪拌した後、塩化メチレン、及び少量の亜硫酸水素ナトリウムを添加し、有機層を抽出した。10%亜硫酸水素ナトリウム水溶液、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した後、溶媒を留去した。生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製することにより、目的の2,5一ジブロモヨードベンゼン10.5g(収率73%)を白色結晶として得た。

合成例22(10-(4-ビフェニル)アントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例 3 において、2 - (4-ブロモフェニル) ナフタレンの 代わりに 4 - ブロモビフェニルを出発原料として、同様の方法に より 1 0 - (4 - ビフェニル) アントラセン-9 - ボロン酸を合 成した。

合成例23(9-(2,5-ジブロモフェニル)-10-(4-ビフェニル)アントラセンの合成)

合成例 3 において、2 - (4 - ブロモフェニル) ナフタレンの 代わりに 2 , 5 - ジブロモヨードベンゼンを、9 - アントラセン ボロン酸の代わりに 9 - (4 - ビフェニル) アントラセン - 1 0 ーボロン酸を用いた以外は、同様の方法により 9 - (2 , 5 - ジ ブロモフェニル) - 1 0 - (4 - ビフェニル) アントラセンを合 成した。

合成例24(2-(5-ブロモ-2-メチルフェニル) ナフタレンの合成)

合成例21において、2,5-ジブロモアニリンの代わりに、5-ブロモー2-メチルアニリンを用いた以外は、同様の方法により4-ブロモー2-ヨードトルエンを合成した。さらに合成例1において、4-ブロモヨードベンゼンの代わりに4-ブロモー2-ヨードトルエンを用いた以外は、同様の方法により2-(5-ブロモー2-メチルフェニル)ナフタレンを合成した。

合成例25(9-ブロモ-2-ターシャリーブチルアントラセン の合成)

合成例4において、9-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセンの代わりに、2-ターシャリーブチルアントラセンを用いて同様の反応を行い、得られた生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製する事で、9-ブロモー2-ターシャリーブチルアントラセンを合成した。

合成例26(3-ターシャリーブチル-10-(4-ナフタレン -2-イル-フェニル)アントラセン-9-ボロン酸の合成)

合成例 2 において、9 ーブロモアントラセンの代わりに、9 ーブロモー 2 ーターシャリーブチルアントラ センを出発原料として、同様の方法により、3 ーターシャリーブチルー 1 0 ー (4 ーナフタレンー 2 ーイルーフェニル)アントラセンー 9 ーボロン酸を合成した。

実施例1 (化合物AN·8の合成)

1-(4-ブロモフェニル) ナフタレン 4.0g , 10-(4-

ナフタレンー 2 ーイルーフェニル) アントラセンー 9 ーボロン酸 5.0g、及びテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム 0.4 1g を混合し、アルゴン置換した。DME 100ml 及び 2 M炭酸ナトリウム水溶液 20ml を加え、10時間加熱還流した。

放冷後、析出晶を濾別し、水、メタノール,トルエンにて洗浄した。得られた結晶をトルエンから再結晶、ろ過・乾燥することにより、目的の化合物(AN-8) 4.1gを淡黄色結晶として得た(収率 6.0%)。

この化合物のFD - MS(フィールドディソープションマス分析)は、 $C_{46}H_{30}=5$ 8 2 に対し、m/z=5 8 2 を与えた。

実施例2 (化合物AN-9の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに9-(4-ブロモフェニル)フェナンスレンを用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-9をクリーム色結晶として得た(収率63%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{50}H_{32}=6$ 3 2 に対し、m/z=6 3 2を与えた。

実施例3 (化合物AN-45 の合成)

実施例1において、1 - (4-ブロモフェニル) ナフタレンの 代わりに2-(3-ブロモフェニル) ナフタレンを、10-(4 ーナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9ーボロン 酸の代わりに10-(4-ナフタレン-1-イルーフェニル)ア ントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目 的の化合物AN-45 を白色結晶として得た(収率50%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{46}H_{30}=582$ に対し、m/z=5

82を与えた。

実施例4 (化合物AN-117の合成)

実施例1において、1 - (4-ブロモフェニル) ナフタレンの代わりに2-(2-ブロモフェニル) ナフタレンを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸の代わりに10-(4-ナフタレン-1-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-117を淡黄色結晶として得た(収率68%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{46}H_{30} = 582$ に対し、m/z = 582を与えた。

実施例5 (化合物AN-144の合成)

実施例1において、1ー(4ーブロモフェニル)ナフタレンの代わりに2ーブロモビフェニルを、10ー(4ーナフタレンー2ーイルーフェニル)アントラセンー9ーボロン酸の代わりに10ー(4ーナフタレンー1ーイルーフェニル)アントラセンー9ーボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-14を淡黄色結晶として得た(収率44%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28}=532$ に対し、m/z=532を与えた。

実施例6 (化合物AN·145の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの 代わりに2-ブロモビフェニルを用いた以外は、同様の方法によ り目的の化合物AN-145を白色結晶として得た(収率53%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28}=532$ に対し、m/z=5

32を与えた。

実施例7 (化合物AN-171の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-ブロモーp-ターフェニルを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸の代わりに10-(4-ナフタレン-1-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-171を淡黄色結晶として得た(収率43%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{48}H_{32}=608$ に対 し、m/z=608を与えた。

実施例8 (化合物AN-179の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-(4-プロモフェニル)-p-ターフェニルを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9ーボロン酸の代わりに10-(p-ターフェニル 2-イル)アントラセン-9ーボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-179を淡黄色結晶として得た(収率 4 8 %)。

この化合物のFD- MSは、 $C_{56}H_{38}=710$ に対 し、m/z=710を与えた。

実施例 9 (化合物AN-212の合成)

実施例1において、1 - (4 - ブロモフェニル) ナフタレンの 代わりに1 - (3 - ブロモフェニル) ナフタレン を、10 - (4 - ナフタレン-2 - イルーフェニル) アントラセン-9 - ボロン 酸の代わりに10-(ビフェニル-2-イル) アントラセン-9

- ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-212を白色結晶として得た(収率58%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28} = 532$ に対し、m/z = 532を与えた。

実施例10(化合物AN-213の合成)

実施例1において、1 - (4 - ブロモフェニル) ナフタレンの代わりに2 - (3 - ブロモフェニル) ナフタレンを、10 - (4 - ナフタレンー2 - イルーフェニル) アントラセンー9 - ボロン酸の代わりに10 - (ビフェニルー2 - イル) アントラセンー9 - ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-213を淡黄色結晶として得た(収率43%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28} = 532$ に対し、m/z = 532を与えた。

実施例11 (化合物AN-237の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル) ナフタレンの代わりに2-(3-ブロモフェニル) ナフタレンを、10-(4-ナフタレンー2-イルーフェニル)アントラセンー9ーボロン酸の代わりに10-(p-ターフェニル2-イル)アントラセンー9ーボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-237を白色結晶として得た(収率58%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{48}H_{32} = 608$ に対し、m/z = 608を与えた。

実施例12 (化合物AN-251の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの

代わりに9-(3-プロモフェニル) フェナンスレンを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセンー9-ボ ロン酸の代わりに10-(3-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセンー9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-251を淡黄色結晶として得た(収率<math>58%)。この化合物のFD-MSは、 $C_{50}H_{32}=632$ に対し、m/z=632を与えた。

実施例13 (化合物AN-275の合成)

実施例1において、1 - (4-ブロモフェニル) ナフタレンの代わりに1-(2-ブロモフェニル) ナフタレンを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸の代わりに10-(ビフェニル-2-イル)アントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-275を淡黄白色結晶として得た(収率45%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28}=532$ に対し、m/z=532を与えた。

実施例14(化合物AN-281の合成)

実施例1において、1 - (4-ブロモフェニル) ナフタレンの代わりに2-(2-ブロモフェニル) ナフタレンを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセン-9-ボロン酸の代わりに10-(ビフェニル-2-イル) アントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物 AN-281を淡黄白色結晶として得た(収率48%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{42}H_{28}=532$ に対し、m/z=532を与えた。

実施例15 (化合物AN-296の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-ブロモーp-ターフェニルを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸の代わりに10-(ビフェニル-2-イル)アントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-296を白色結晶として得た(収率35%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{44}H_{30}=558$ に対し、m/z=558を与えた。

実施例16 (化合物AN-346の合成)

実施例1において、1 - (4 - ブロモフェニル) ナフタレンの 代わりに2 - (3 - ブロモ-5 - ナフタレン-2 - イルーフェニル) ナフタレンを用いた以外は、同様の方法により目的の化合物 AN-346を淡黄色結晶として得た(収率 7 0 %)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{56}H_{36}=708$ に対し、m/z=708を与えた。

実施例17 (化合物AN-358の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル) ナフタレンの代わりに9-(2,5-ジブロモフェニル) -10-(4-ビフェニル) アントラセンを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル) アントラセン-9-ボロン酸の代わりに2倍量の1-ナフタレンボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-358を淡黄色結晶として得た(収率62%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{52}H_{34}$ = 6 5 8 に対し、m/z = 6 5 8 を与えた。

実施例18 (化合物AN-393の合成)

実施例1において、1 - (4 - ブロモフェニル) ナフタレンの 代わりに2 - (5 - ブロモー2 - メチルフェニル) ナフタレンを 用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-393を淡黄色 結晶として得た(収率 6 4 %)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{47}H_{32}=596$ に対し、m/z=596を与えた。

実施例19 (化合物AN-402の合成)

実施例1において、1-(4-ブロモフェニル)ナフタレンの代わりに2-ブロモビフェニルを、10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸の代わりに3-ターシャリーブチル-10-(4-ナフタレン-2-イルーフェニル)アントラセン-9-ボロン酸を用いた以外は、同様の方法により目的の化合物AN-402を淡黄色結晶として得た(収率42%)。

この化合物のFD - MSは、 $C_{46}H_{36} = 588$ に対し、m/z = 588を与えた。

実施例20 (有機EL素子の製造)

25 mm×75 mm×1.1 mm厚のITO透明電極付きガラス基板(ジオマティック社製)をイソプロピルアルコール中で超音波洗浄を5分間行なった後、UVオゾン洗浄を30分間行なった。洗浄後の透明電極ライン付きガラス基板を真空蒸着装置の基板ホルダーに装着し、まず透明電極ラインが形成されている側の面上に前記透明電極を覆うようにして膜厚60 nmの下記N,N'ービス(N,N'ージフェニルー4-アミノフェニル)ーN.

Nージフェニルー4,4'ージアミノー1,1'ービフェニル膜(以下「TPD232膜」)を成膜した。このTPD232膜は、正孔注入層として機能する。次に、このTPD232膜上に膜厚20nmの下記N,N,N',N'ーテトラ(4ービフェニル)ージアミノビフェニレン層(以下「TBDB層」)を成膜した。この膜は正孔輸送層として機能する。さらに膜厚40nmの前記化合物AN・8を蒸着し成膜した。同時に発光材料として、下記のスチリル基を有するアミン化合物D1をAN・8に対し、重量比AN・8:D1=40:3で蒸着した。この膜は、発光層として機能する。この膜上に膜厚10nmのA1q膜を成膜した。これは、電子注入層として機能する。この後、還元性ドーパントであるLi(Li源:サエスゲッター社製)と下記A1qを二元蒸着させ、電子注入層(又は陰極)としてA1q:Li膜(膜厚10nm)を形成した。このA1q:Li膜上に金属A1を蒸着させ金属陰極を形成し有機EL素子を形成した。

なお、発光層を形成する際の蒸着温度(蒸着速度1A/secにおける蒸着源温度)は、300℃であった。また、得られた有機EL素子の発光効率を測定し、さらに、初期輝度を1000nitにて輝度変化を測定したところ、観測開始から2443時間経過時における輝度は712nitであり、この素子の半減寿命測定結果は6050時間であった。これらの結果を表1に示す。

TPD232

TBDB

 $\mathbf{D1}$

Alq

実施例21~22

実施例20において、発光層の材料として化合物AN-8の代わりに表1に記載の化合物を用いた以外は同様にして有機EL素子を作製した。

また、実施例20と同様にして測定した発光層を形成する際の蒸着温度、得られた有機EL素子の発光効率、初期輝度1000 nitでの半減寿命を測定した結果を表1に示す。

実施例23

実施例20において発光層の材料としてアミン化合物D1の代わりに下記アミン化合物D2を用いた以外は同様にして有機EL素子を作製した。

また、実施例20と同様にして測定した発光層を形成する際の蒸着温度、得られた有機EL素子の発光効率、初期輝度1000nitでの半減寿命を測定した結果を表1に示す。

実施例24~26

実施例20において発光層の材料として化合物 AN-8の代わりに表1に記載の通りそれぞれ AN-45、AN-72及び AN-74を用いた以外は同様にして有機 E L 素子を作製 した。

また、実施例20と同様にして測定した発光層を形成する際の蒸着温度、得られた有機EL素子の発光効率、初期輝度1000nitでの半減寿命を測定した結果を表1に示す。

比較例1~3

実施例20において、発光層の材料として化合物AN-8の代わりに表1に記載の下記化合物を用いた以外は同様にして有機 E L 素子を作製した。

また、実施例20と同様にして測定した発光層を形成する際の蒸着温度、得られた有機EL素子の発光効率、初期輝度1000 nitでの半減寿命を測定した結果を表1に示す。

an·1

an-2

an-3

表 1

·	発光層の化	発光効率	半減寿命	蒸着温
	合物			度
		(cd/A)	(時間)	(℃)
実施例20	AN-8 / D1	11.1	6,050	300
実施例21	AN-213 / D1	10.9	4,000	261
実施例22	AN-346 / D1	10.7	3,300	254
実施例23	AN-8 / D2	10.5	3,800	300
実施例24	AN-45 / D1	11.2	6,200	298
実施例25	AN-72 / D1	10.9	4,000	262
実施例26	AN-74 / D1	11.0	5800	305
比較例1	an-1 / D1	8.7	900	349
比較例 2	an-2 / D1	8.7	800	331
比較例3	an-3 / D1	8.9	500	310

産業上の利用可能性

以上、詳細に説明したように、本発明の一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体からなる有機EL素子用材料を用いた有機EL素子は、発光効率が高く、長寿命である。このため、長期間の継続使用が想定される有機EL素子として有用である。また、下記一般式(1)で表されるような非対称型のモノアントラセン構造を有する化合物を有機EL素子用材料として用いることにより、化合物の蒸着温度を低くすることができ、蒸着時の化合物の熱分解も抑制される。

請求の範囲

1.下記一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体。

$$R^9$$
 R^2
 R^7
 R^{10}
 R^{10}
 R^3
 R^4
 R^5

(1)

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim 5$ 0 の芳香族炭化水素環基であり、m及びnは、それぞれ $1\sim 4$ の整数である。ただし、m=n=1 でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではなく、m又はnが $2\sim 4$ の整数の場合にはmとnは異なる整数である。

R¹ ~ R⁸は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 6 ~ 5 0 の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアル

キル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6~50のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。

R® 及びR¹⁰は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 6~50の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6~50のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基であり、いずれもアルケニル基であることはない。)

2.下記一般式(2)で表される非対称モノアントラセン誘導体。

$$R^9$$
 R^2
 R^7
 R^{10}
 R^3
 R^4
 R^5
 R^5

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim 5$ 0 の芳香族炭化水素環基であり、n は、それぞれ $1\sim 4$ の整数である。ただし、n=1 でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではない。

R¹ ~ R⁸は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしく**は**無置換の核炭素数 6 ~ 5 0 の芳香族炭化水素環基、置換もしく**は**無置換の核原子数 5 ~ 5 0 の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6 ~ 5 0 のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。

R9 及びR10は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無

置換の核炭素数 6~50の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6~50のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基であり、いずれもアルケニル基であることはない。)

3.下記一般式(3)で表される非対称モノアントラセン誘導体。

$$R^{9}$$
 R^{2}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{10}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}
 R^{5}

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は、それぞれ独立に、置換もしくは無置換の核炭素数 $6\sim5$ 0 の芳香族炭化水素環基であり、n は、それぞれ $1\sim4$ の整数である。ただし、n=1 でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1

とAr² は同一ではない。

R¹ ~ R ⁸は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 6 ~ 5 0 の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6 ~ 5 0 のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 6 ~ 5 0 のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。

R® 及びR10は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数6~50の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の炭素数1~50のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1~50のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数6~50のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数5~50のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数5~50のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換の炭素数1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基であり、いずれもアルケニル基であることはない。)

4.下記一般式(4)で表される非対称モノアントラセン誘導体。

$$R^{9}$$
 R^{2}
 R^{7}
 R^{10}
 R^{3}
 R^{4}
 R^{5}

(4)

(式中、 Ar^1 及び Ar^2 は、それぞれ独立に、置換もしく は無置換の核炭素数 $6\sim5$ 0 の芳香族炭化水素環基であり、n は、それぞれ $1\sim4$ の整数である。ただし、n=1 でかつ Ar^1 と Ar^2 のベンゼン環への結合位置が左右対称型の場合には、 Ar^1 と Ar^2 は同一ではない。

R¹ ~ R⁸は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無置換の核炭素数 6 ~ 5 0 の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 の芳香族複素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルキル基、置換もしくは無置換のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6 ~ 5 0 のアラルキル基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5 ~ 5 0 のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 5 0 のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基である。

R®及びR¹⁰は、それぞれ独立に、水素原子、置換もしくは無

置換の核炭素数 6~50の芳香族炭化水素環基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 6~50のアラルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 6~50のアリールオキシ基、置換もしくは無置換の核原子数 5~50のアリールチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換の炭素数 1~50のアルコキシカルボニル基、置換もしくは無置換のシリル基、カルボキシル基、ハロゲン原子、シアノ基、ニトロ基、ヒドロキシル基であり、いずれもアルケニル基であることはない。)

5.一般式(1)において、前記Arl及びArlがそれぞれ独立に、フェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、9ーフェナントリル基、1ーナフタセニル基、2ーナフタセニル基、9ーナフタセニル基、1ーピレニル基、2ーピレニル基、4ーピレニル基、2ービフェニルイル基、3ービフェニルイル基、4ービフェニルイル基、0ートリル基、mートリル基、pートリル基及びpーtーブチルフェニル基のいずれかである請求項1に記載の非対称モノアントラセン誘導体。

6.一般式(1)において、前記Ar¹及びAr²がそれぞれ独立に、フェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、9ーフェナントリル基のいずれかである請求項1に記載の非対称モノアントラセン誘導体。

7. 請求項1に記載の一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体からなる有機エレクトロルミネッセンス素子用材

料。

8. 前記有機エレクトロルミネッセンス素子用材料が、発光材料である請求項7に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。

- 9. 前記有機エレクトロルミネッセンス素子用材料が、ホスト材料である請求項7に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子用材料。
- 10.陰極と陽極間に少なくとも発光層を含む一層又は複数層からなる有機薄膜層が挟持されている有機エレクトロルミネッセンス素子において、該有機薄膜層の少なくとも1層が、請求項1に記載の一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を単独もしくは混合物の成分として含有する有機エレクトロルミネッセンス素子。
- 11.前記発光層が、一般式(1)で表される非対称モノアントラセン誘導体を主成分として含有する請求項10に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。
- 12.前記発光層が、さらにアリールアミン化合物を含有する請求項10に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。
- 13.前記発光層が、さらにスチリルアミン化合物を含有する請求項10に記載の有機エレクトロルミネッセンス素子。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2004/018111 A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl7 C07C15/27, C09K11/06, H05B33/14 According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl7 C07C15/00 Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched 1940-1992 Toroku Jitsuyo Shinan Koho 1994-1996 Jitsuyo Shinan Koho Kokai Jitsuyo Shinan Koho 1971-1992 Jitsuyo Shinan Toroku Koho 1996-2004 Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN) C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Relevant to claim No. Category* JP 2000-273056 A (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 1-3,5-8,10,X 03 October, 2000 (03.10.00), 11 Claims; Par. Nos. [0020] to [0021], [0040] to 4,9,12,13 Y [0046] (Family: none) 1-3,7-11 US 2002/0132134 A1 (XEROX CORP.), X 19 September, 2002 (19.09.02), 4-6,12,13 Y Claim 5; (particularly, Compound (I-7)); Par. Nos. [0023] to 0028] (Family: none) Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex. Special categories of cited documents: later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance the principle or theory underlying the invention "E" earlier application or patent but published on or after the international document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is special reason (as specified) "O" combined with one or more other such documents, such combination document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means being obvious to a person skilled in the art document published prior to the international filing date but later than the "&" document member of the same patent family priority date claimed Date of mailing of the international search report Date of the actual completion of the international search 01 February, 2005 (01.02.05) 14 January, 2005 (14.01.05) Authorized officer Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office

Telephone No.

Facsimile No.
Form PCT/ISA/210 (second sheet) (January 2004)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/018111

		PCT/JP20	004/018111
C (Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X Y	EP 1182183 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) 27 February, 2002 (27.02.02), Claims; pages 12 to 13, compounds E17, E1 & WO 01/72673 A1 Claims; page 15, compounds E17, E18 & US 2002048687 A1	:	1-3,7-13 4-6
X Y	JP 2003-338375 A (TDK Corp.), 28 November, 2003 (28.11.03), Par. No. [0062]; example 1 (Family: none)		1,2,4 3,5-13
Y	EP 1333018 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.) 06 August, 2003 (06.08.03), Claims; Par. Nos. [0041] to [0045] & JP 2001-335516 A Claims; Par. Nos. [0034] to [0041]		1-13
		i	

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC)) Int.Cl ⁷ C07C15/27, C09K11/06, H05B33/14					
B 翻本文	行った公照				
B. 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. Cl' C07C15/00					
		· ·			
	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの				
	新案公報 1940-1992年 実用新案公報 1971-1992年				
	1971—1992年 2実用新案公報 - 1994—1996年	•			
	新案登録公報 1996-2004年				
国際調査で使り CAPLUS (STN)	用した電子データベース (データベースの名称、	、調査に使用した用語)			
REGISTRY (STN	O .				
	:				
C. 関連する 引用文献の	ると認められる文献		Bowle 1- w		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
Х	JP 2000-273056 A (出光與産株式会	社), 2000.10.3, 【特許請求	1-3, 5-8,		
	の範囲】, 【0020】~【0021】, 【0	0040】~【0046】(ファミリー	10, 11		
Y	なし)	•	4, 9, 12, 13		
. Х	US 2002/0132134 A1 (XEROX CORPORA	ATION), 2002.09.19, Claim 5	1-3, 7-11		
Y	(特にCompound(I-7)), [0023]~[0	0028] (ファミリーなし)	4-6, 12, 13		
X .	EP 1182183 A1 (IDEMITSU KOSAN CO.	、LTD。)、2002、02、27、 特害午請	1-3, 7-13		
Y	求の範囲,第12~13頁化合物E17及U		4-6		
	請求の範囲,第15頁化合物E17及びE	18 & US 2002048687 A1			
区 C 個の続き	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
	のカテゴリー	の日の後に公表された文献			
「A」特に関連 もの	車のある文献ではなく、一般的技術水準を示す	「T」国際出願日又は優先日後に公表さ			
もの 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理認 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 の理解のために引用する もの					
以後にな	公表されたもの	「X」特に関連のある文献であって、当	当該文献のみで発明		
リーレ」復先権ニ	「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以				
文献(現	文献(理由を付す) 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに				
「O」口頭に。 「P」国際出版	「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献よって進歩性がないと考えられるもの				
「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完了した日 14.01.2005		国際調査報告の発送日 01.2.2	005		
国際調査機関の名称及びあて先		特許庁審査官(権限のある職員)	4H 3554		
日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915		田村 聖子	·		
東京都千代田区殿が関三丁目4番3号		電話番号 03-3581-1101	内線 3443		

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X Y	JP 2003-338375 A (TDK株式会社), 2003.11.28, 【0062】, 実施例 1 (ファミリーなし)	1, 2, 4 3, 5–13
Y	EP 1333018 A1 (IDEMITSU KOSAN CO., LTD.), 2003.08.06, 特許請求の範囲, 【0041】~【0045】& JP 2001-335516 A, 特許請求の範囲, 【0034】~【0041】	1-13
	,	·
,		
		•
·		